t

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C07D 303/48, 405/12, 409/12, A61K 31/335, 31/495, 31/38, 31/415, 31/44 // (C07D 405/12, 213:00, 303:00) (C07D 409/12, 303:00, 303:00) (C07D 405/12, 235:00, 303:00)

(11) 国際公開番号

WO99/11640

(43) 国際公開日

1999年3月11日(11.03.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/03983

A1

(22) 国際出願日

1998年9月4日(04.09.98)

(30) 優先権データ

特願平9/257538

1997年9月4日(04.09.97)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

日本ケミファ株式会社 (NIPPON CHEMIPHAR CO., LTD.)[JP/JP]

〒101-8678 東京都千代田区岩本町2丁目2番3号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

野村 豊(NOMURA, Yutaka)[JP/JP]

〒278-0011 千葉県野田市三ツ堀832-113 Chiba, (JP)

高橋俊弘(TAKAHASHI, Toshihiro)[JP/JP]

〒341-0003 埼玉県三郷市彦成4丁目1-6-505 Saitama, (JP)

吉野 康(YOSHINO, Yasushi)[JP/JP]

〒274-0072 千葉県船橋市三山9丁目21-7 Chiba, (JP)

西岡浩一郎(NISHIOKA, Koichiro)[JP/JP]

〒344-0065 埼玉県春日部市谷原I-11-4-502 Saitama, (JP)

(74) 代理人

弁理士 柳川泰男(YANAGAWA, Yasuo)

〒160-0004 東京都新宿区四谷2-14 ミツヤ四谷ビル8階

Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AU, CA, CN, JP, KR, RU, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: EPOXYSUCCINAMIDE DERIVATIVES

(54)発明の名称 エポキシコハク酸アミド誘導体

(57) Abstract

Novel epoxysuccinamide derivatives represented by general formula (1) or physiologically acceptable salts thereof, which are useful particularly as remedies for bone diseases and arthritis, wherein R¹ and R³ are each hydrogen, alkyl, alkenyl, alkynyl, aryl, aralkyl, a heterocyclic group, or alkyl substituted with a heterocyclic group; R² is alkyl, alkenyl, alkynyl, aryl, aralkyl, a

$$R^{1}$$
 X H O H H H Y^{2} Y^{1} Y^{2}

heterocyclic group, or alkyl substituted with a heterocyclic group; X is -O- or -NR⁴ - (wherein R⁴ is hydrogen, alkyl, aryl, aralkyl, a heterocyclic group, or alkyl substituted with a heterocyclic group); Y¹ is OR⁵, SR⁶ or NR⁷ R⁸ (wherein R⁵, R⁶ and R⁷ are each hydrogen, alkyl, aryl, aralkyl, acyl, a heterocyclic group, or alkyl substituted with a heterocyclic group; and R⁸ is the same as defined as to R⁴); and Y² is hydrogen or alkyl, or alternatively Y¹ and Y² may be united to form =O, =S, =N-R⁹ or =N-OR¹⁰ (wherein R⁹ and R¹⁰ are each the same as defined as to R⁴), with the proviso that the alkyl, aryl and heterocyclic groups defined as to R⁵ to R¹⁰ may each have one or more specific substituents and that the groups defined as to R¹ to R¹⁰ and Y² are each specified in the number of carbon atoms.

本発明は、特に骨疾患及び関節炎の治療薬として有用な下記式(1)で表される新規なエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩:

[R'、R'は、水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、アラルキル基、複素環基、又は複素環アルキル基、R'は、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、アラルキル基、複素環基、又は複素環アルキル基;Xは、一〇一又は一NR'ー(R'は、水素原子、アルキル基、アリール基、アラルキル基、複素環基、または複素環アルキル基);Y'は、OR'、SR'、NR'R'(R'、R'、R'、R'は、水素原子、アルキル基、アリール基、アラルキル基、複素環基、又は複素環アルキル基で、R'はR'と同じ);ソ'は、水素原子、またはアルキル基を表す。Y'とY'とは、一緒になって=O、=S、=NーR'、又は=NーOR'(R'、R'は、R'と同じ)を表してもよい。R'~R'の内のアルキル基、アリール基、複素環基は、一又は二以上の特定の置換基を有していてもよい。但し、R'~R'、Y'が表す基の炭素原子数は特定されている。]

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
アルバニア
アルメニア
オーストリア
オーストリア
アゼルバイジャン
ボズニア・ヘルツェゴビナ
                                                                                                                                                                                        スロヴェニア
スロヴァキア
シエラ・レオネ
セネガル
スワジランド
                                                                  フィンラ
フランス
ガボン
                                                                                                                           リベリケー・リング
リトアニア・リトアニアルクラトアニア・アンブルグラトマンブルグラトコ モルドヴァ マダガドユア はカリア マケドコア 田 コーゴスラヴィア 共和国マリ
AM
AT
AU
AZ
BA
                                                                                                                    LR
LS
LT
LU
LV
                                                          GA
GB
GE
GH
                                                                  メダロ
英国
グレナダ
グルシア
                                                                                                                   MC
MD
MG
MK
        パルバドス
                                                                                                                                                                                         トーコー
タジキスタン
トルクメニスタン
         ブルギナ・ファソ
ブルガリア
                                                                                                                            ハンドネシド
インドネシド
イスラエル
インド
インド
アインド
        イング
中央アフリカ
コンゴー
        スイス
コートジポアール
                                                                  中国・キューバキブロス
CUYZZEKES
                                                                                                                             ポルトガル
         チェッドイツ
                                                                                                                             ルーマニア
ロシア
スーダン
スウェーデン
シンガポール
                                                          KR
```

27号、特開平2-218610号各公報)。

また、特開平8-41043号公報及び特開平8-104684号公報には、 それぞれ特定の化学構造を持つエポキシコハク酸アミド誘導体が骨疾患の治療に 有効であることが記載されている。さらに、WO96/30354号公報にも、 新規なエポキシコハク酸アミド誘導体の骨疾患治療剤としての利用が記載されて いる。

従って、本発明は、骨粗鬆症、悪性高カルシウム血症、骨パジェット病等の骨疾患の予防または治療に有用な新規なエポキシコハク酸アミド誘導体、およびそれらの目的の薬剤を提供することを目的とする。

また、本発明は、カテプシンB及びLなどのシステインプロテアーゼ活性の異常亢進を伴なう変形性関節症や慢性関節リウマチの治療に有用な化合物および薬剤を提供することをも目的とする。

本発明は更に、カテプシンB及びLが関与する筋ジストロフィーや筋萎縮症などの疾患の治療剤として有用な化合物を提供することもその目的とする。

[発明の開示]

本発明者は、上記の課題の解決のために鋭意研究した結果、下記式(1)で表わされる新規なエポキシコハク酸アミド誘導体、またはその生理学的に許容される塩が、カテプシンLとBに対する優れた阻害作用を示すと共に、強力な骨吸収抑制作用と閉経後骨粗鬆症モデルに対する有効性を示し、さらに慢性関節リウマチモデルに対する有効性を示すことを見い出した。

[上記の式においてR・は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、 炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアルキニル基、

明細書

エポキシコハク酸アミド誘導体

[技術分野]

本発明は、新規なエポキシコハク酸アミド誘導体、およびそのエポキシコハク酸アミド誘導体を用いた骨疾患および関節炎の治療薬に関する。

[背景技術]

骨組織は破骨細胞による骨吸収と骨芽細胞による骨形成を繰り返しており、このバランスの上に骨の構造および量が保持されている。しかし、骨吸収が優位な状態が長期間続くと骨粗鬆症などの骨疾患を発症する。また悪性高カルシウム血症及び骨パジェット病も骨吸収の異常亢進を伴う疾患と考えられている。

破骨細胞による骨吸収は、ミネラルの溶解(脱灰)と骨基質の分解のステップに分けることができ、骨基質の分解はリソソーム酵素により起こると考えられている。最近の研究では、リソソーム酵素の中で中心的に働いているものは、システインプロテアーゼであるカテプシンLや、カテプシンL類似の酵素であるカテプシンKといわれている(掛川、勝沼、Molecular Medicine,30(10),1310-1318(1993)、手塚ほか、J. Biol. Chem.,269,106-1109(1994)、乾ほか、J. Biol. Chem.,272,8109(1997))。また、システインプロテアーゼ阻害剤が骨吸収を抑制することが報告されている(J. M. Delaisseほか、Biochem. Biophys.,Res. Commun.,125,441-447(1984))。そこで、カテプシンLをはじめとするシステインプロテアーゼを阻害する化合物は、骨粗鬆症などの骨疾患の治療に有望であると考えられている。

特公昭61-55509号公報は、チオール基がその活性の発現に関与する蛋白分解酵素の活性を阻害する化合物として、エポキシコハク酸誘導体 (エポキシスクシナム酸化合物) を開示している。そして、いくつかのエポキシコハク酸誘導体を骨疾患の治療に用いることが既に提案されている (特開昭63-2841

素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原 子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラ ルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が3~12の複素環基、 または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とか らなる複素環アルキル基であり、そしてR®は、水素原子、炭素原子数が1~1 0のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20の アリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原 子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子 数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である);そしてY2は、 水素原子または炭素原子数が1~10のアルキル基である;あるいはY¹とY² とは一緒になって、=O、=S、=N-R $^{\circ}$ (R $^{\circ}$ は、水素原子、炭素原子数が 1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~ 20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、 炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭 素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)、あるいは =N-OR 10 (R 10 は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素 原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子 数1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3~12の複素環 基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル基 とからなる複素環アルキル基である)を表してもよい;なお、上記R ° ~R '° のアルキル基はいずれも、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子数が1~6のア ルキルアミノ基、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミノ基、炭素原子数 が1~6のアルコキシ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~7のアルコキシカ ルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルアミノカルボニル 基、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル基、およびグアニ ジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有していてもよく、 また上記のR ' ~R ' の各アリール基及び各複素環基は、炭素原子数が1~6 のアルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子数が1~6のアルキルアミ ノ基、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミノ基、炭素原子数が1~6の

炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素 原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3~12の 複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアル キル基とからなる複素環アルキル基であり;R²は、炭素原子数が1~10のア ルキル基、炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアル キニル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリー ル基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり; R³は、水素原子、炭素 原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原 子数が2~10のアルキニル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子 数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラル キル基、炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素 環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり:X は、-O-または-NR⁴- (R⁴は、水素原子、炭素原子数が1~10のアル キル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール 基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3 ~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~ 6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)であり;Y¹は、OR⁵ (R⁵は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~2 0のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数1~6のアル キル基とからなるアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)、SR ° (R ° は、水素 原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基 、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とから なるアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が3~12の複 素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキ ル基とからなる複素環アルキル基である)、NR ⁷ R ⁸ (R ⁷は、水素原子、炭

を有効成分として含む関節炎の治療薬。

[発明を実施するための最良の形態]

本発明の式(1)で表わされるエポキシコハク酸アミド誘導体について更に詳 しく説明する。

式(1)において、R 1 は、水素原子、炭素原子数が $1\sim1$ 0のアルキル基 (好ましくは炭素原子数が1~6のアルキル基であって、直鎖状であっても、分 岐状であっても、また環状であってもよい。例、メチル、エチル、n-プロピル 、イソプロビル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル 、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、シクロヘキシル)、炭素原子数が2~ 10のアルケニル基(好ましくは炭素原子数が2~6のアルケニル基で、直鎖状 であっても、分岐状であっても、また環状であってもよい。例、ビニル、2-メ チルー1ープロペニル、2ーシクロヘキセニル)、炭素原子数が2~10のアル キニル基(好ましくは炭素原子数が2~6のアルキニル基であって、直鎖状であ っても、分岐状であってもよい。例、2-プロピニル、3-ブチニル)、炭素原 子数が6~20のアリール基(例、フェニル、ナフチル)、炭素原子数が6~ 20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基 (例、ベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル)、炭素原子数が3~12 の複素環基(例、ピリジル、ピロリジニル、ピペリジニル、フリル、チエニル) 、又は炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とか らなる複素環アルキル基(例、フルフリル、2-テニル、2-(3-ピリジル) エチル)である。

R²は、炭素原子数が1~10のアルキル基(好ましくは炭素原子数が1~6のアルキル基であって、直鎖状であっても、分岐状であっても、また環状であってもよい。例、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、シクロヘキシル)、炭素原子数が2~10のアルケニル基(好ましくは炭素原子数が2~6のアルケニル基であり、直鎖状であっても、分岐状であってもよい。例、ビニル、2ーメチルー1ープロペニル、2ーシクロヘキセニル)、炭素原子数が2~10

アルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数が1~6のハロアルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~7のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルアミノカルボニル基、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル基、アミジノ基、及びグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有していてもよい]。従って、上記式(1)の新規なエポキシコハク酸アミド誘導体、またはその生理学的に許容される塩は、骨疾患および関節炎の予防または治療に有用である。次に本発明の好ましい態様を記載する。

- 1) 式 (1) のR が、水素原子または炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基である。
- 2)式(1)のR²が、炭素原子数が1~6のアルキル基、フェニル基、もしくはベンジル基である。
- 3) 式 (1) の R 3 が水素原子または炭素原子数が $6\sim 20$ のアリール基である。
 - 4)式(1)のXが、-O-である。
- 5)式(1)のY'が、ヒドロキシル基、炭素原子数1~6のアルコキシ基、アセトキシ基、もしくは炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基からなるアラルキルオキシ基である。
- 6) 式(1)の R^2 がイソブチル基またはイソプロピル基であり、 R^3 が水素原子であり、 Y^1 が OR^5 (R^5 は前記記載と同じ)であり、そして Y^2 が水素原子である。
- 7) 式(1)の R^2 がイソブチル基またはイソプロピル基であり、 R^3 が炭素原子数が $6\sim20$ のアリール基であり、 Y^1 が OR^5 (R^5 は前記記載と同じ)であり、そして Y^2 が水素原子である。
 - 8) 式(1) のY¹とY²とが一緒になって、=Oを形成している。
 - 9) 生理学的に許容できる塩がアルカリ金属塩である。
- 10)式(1)のエポキシコハク酸アミドまたはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む骨疾患の治療薬。
 - 11)式(1)のエポキシコハク酸アミドまたはその生理学的に許容できる塩

1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)であり、これらのアルキル基、アリール基、アラルキル基、及び複素環アルキル基の炭素原子数の好ましい範囲および具体例は、上記のR¹、R²及びR³の場合と同様である。

Y¹は、OR⁵(R⁵は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭 素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原 子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が2~20のア シル基、炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素 環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)、 SR。(R。は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が 6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~ 6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数 2~20のアシル基、炭素 原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原 子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)、NR 7 R 8 (R⁷は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~2 0のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のア ルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数 が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が 1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり、そしてR ⁸ は、水素原 子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、 炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからな るアラルキル基、炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~1 2の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基で ある)であって、これらのアルキル基、アリール基、アラルキル基、及び複素環 アルキル基の炭素原子数の好ましい範囲および具体例は、上記のR † 、R 2 およ びR³の場合と同様である。

Y²は、水素原子、または炭素原子数が1~10のアルキル基(好ましくは炭素原子数が1~6のアルキル基であって、直鎖状であっても、分岐状、また環状であってもよい。例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル)で

のアルキニル基(好ましくは炭素原子数が2~6のアルキニル基であって、直鎖状であっても、分岐状であってもよい。例、2ープロピニル、3ーブチニル)、炭素原子数が6~20のアリール基(例、フェニル、ナフチル)、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基(例、ベンジル、フェネチル、3ーフェニルプロピル)、炭素原子数が3~12の複素環基(例、ピリジル、ピロリジニル、ピペリジニル、フリル、チエニル)、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基(例、3ーインドリルメチル、2ーピリジルメチル)である。

R³は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基(好ましくは炭素原子 数が1~6のアルキル基であって、直鎖状であっても、分岐状、また環状であっ てもよい。例、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イ ソブチル、secーブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル)、炭素原子数 が2~10のアルケニル基(好ましくは炭素原子数が2~6のアルケニル基であ り、直鎖状であっても、分岐状であっても、また環状であってもよい。例、ビニ ル、2-メチル-1-プロペニル、2-シクロヘキセニル)、炭素原子数が2~ 10のアルキニル基(好ましくは炭素原子数が2~6のアルキニル基であり、直 鎖状であっても、分岐状であってもよい。例、2-プロピニル、3-ブチニル) 、炭素原子数が6~20のアリール基(例、フェニル、ナフチル)、炭素原子数 が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキ ル基(例、ベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル)、炭素原子数が3~ 12の複素環基(例、ピリジル、ピロリジニル、ピペリジニル、フリル、チエニ ル)、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル 基とからなる複素環アルキル基(例、3-インドリルメチル、2-ピリジルメチ ル)である。

Xは、-O-または $-NR^4-(R^4$ は、水素原子、炭素原子数が $1\sim10$ のアルキル基、炭素原子数が $6\sim20$ のアリール基、炭素原子数が $6\sim20$ のアリール基と炭素原子数 $1\sim6$ のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が $3\sim12$ の複素環基、または炭素原子数が $3\sim12$ の複素環基と炭素原子数が

例、メチルアミノ、エチルアミノ、nープロピルアミノ、イソブチルアミノ)、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミノ基(例、ジメチルアミノ、メチルエチルアミノ、ジエチルアミノ)、炭素原子数が1~6のアルコキシ基(例、メトキシ、エトキシ、nープロポキシ、イソプロポキシ、nーブトキシ)、カルボキシル基、炭素原子数が2~7のアルコキシカルボニル基(例、エトキシカルボニル)、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルアミノカルボニル基(例、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル)、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニルとジメチルアミノカルボニル、ジエチルアミノカルボニル、メチルエチルアミノカルボニル、ピペラジノカルボニル)、およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有していてもよい。

また、R ' ~R ' のアリール基及び複素環基はそれぞれ、炭素原子数が 1 ~6のアルキル基(例、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル)、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子数が1~6のアルキルアミノ基(例、メチルアミノ、エチルアミノ、nープロピルアミノ)、合計炭素原子数が 2 ~1 2のジアルキルアミノ基(例、ジメチルアミノ、メチルエチルアミノ、ジエチルアミノ)、炭素原子数が1~6のアルコキシ基(例、メトキシ、エトキシ、nープロポキシ、イソプロポキシ)、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素)、ハロアルキル基(例、トリフルオロメチル)、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~7のアルコキシカルボニル基(例、エトキシカルボニル)、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルアミノカルボニル基(例、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル)、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル基(例、ジメチルアミノカルボニル、メチルエチルアミノカルボニル)、アミジノ基、およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有していてもよい。

前記式(1)に含まれるオキシラン環の二つの炭素は、共に不斉炭素原子である。そして、式(1)は、オキシラン環に結合した二つのカルボニル基がトランス型であることを示す。すなわち、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、下記の(T1)または(T2)に示される光学異性体のいずれかのもの、あるい

ある。

- 式(1)において、 Y^{-} と Y^{2} とは一緒になって、=O、=S、 $=N-R^{\circ}$ (R° は、水素原子、炭素原子数が $1\sim10$ のアルキル基、炭素原子数が $6\sim2$ 0のアリール基、炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が $3\sim12$ の複素環基、または炭素原子数が $3\sim12$ の複素環基と炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)、あるいは $=N-OR^{-1\circ}$ ($R^{-1\circ}$ は、水素原子、炭素原子数が $1\sim10$ 0のアルキル基、炭素原子数が $1\sim10$ 0のアルキル基、炭素原子数が $1\sim10$ 0のアルキル基、炭素原子数が $1\sim10$ 0のアリール基と炭素原子数 $1\sim10$ 0のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が $1\sim10$ 0のアリール基と炭素原子数が $1\sim10$ 0のアルキル基とからなる複素環アルキル基とからなるである)を表わしてもよい。これらのアルキル基とからなる複素環アルキル基である)を表わしてもよい。これらのアルキル基、アリール基、アラルキル基、及び複素環アルキル基の炭素原子数の好ましい範囲および具体例は、上記の R^{-1} 、 R^{-2} 及び R^{-3} の場合と同様である。
- 式(1)で表されるエポキシコハク酸アミド誘導体またその生理学的に許容で きる塩の内で特に好ましいのは、以下の二例である。
- 1) R^2 がイソブチル基またはイソプロピル基であり、 R^3 が水素原子であり、 Y^1 が OR^5 (R^5 は前記記載と同じ)であり、 Y^2 が水素原子であるエポキシコハク酸アミド誘導体またその生理学的に許容できる塩である。 R^5 が表すアルキル基、アリール基、アラルキル基、及び複素環アルキル基の炭素原子数の好ましい範囲および具体例は、上記の R^1 、 R^2 及び R^3 の場合と同様である。
- 2) R^2 がイソブチル基またはイソプロピル基であり、 R^3 が炭素原子数が 6 ~ 20のアリール基であり、 Y^1 が OR^5 (R^5 は前記記載と同じ)であり、 Y^2 が水素原子であるエポキシコハク酸アミド誘導体またその生理学的に許容できる塩である。 R^5 の表すアルキル基、アリール基、アラルキル基、及び複素環アルキル基の炭素原子数の好ましい範囲および具体例は、上記の R^1 、 R^2 及び R^3 の場合と同様である。

前記の式(1)のY もしくはY ²において、R ⁵ \sim R ¹⁰ のアルキル基はそれぞれ、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子数が $1 \sim 6$ のアルキルアミノ基(

9	Εt	s B u	Ρh	Ο	ОН	Н
1 0	Εt	Ρh	Ρh	0	ОН	Н
1 1	Εt	i B u	Ρh	0	ОМе	Н
1 2	Εt	i B u	Ρh	Ο	OE t	Н
1 3	Εt	i B u	Н	0	ОН	Н
1 4	Εt	i B u	Ме	Ο	ОН	Ме
1 5	Εt	i B u	Ρh	Ο	=O (Y²と共	(C)
1 6	Εt	i Pr	Ρh	0	= O (Y²と共	に)
1 7	Εt	i P r	Ρh	Ο	= S (Y²と共	に)
1 8	Н	s B u	Ρh	Ο	ОН	Н
1 9	Н	Ρh	Ρh	Ο	ОН	Н
2 0	Н	i B u	Ρh	Ο	OM e	Н
2 1	Н	i B u	Н	0	ÓН	Н

第1-2表

化合物番号	R 1	R ²	R ³	Х	Y 1	Y 2
2 2	Εt	i B u	Ρh	0	アセトキシ	Н
2 3	Εt	i B u	Ρh	0	ベンゾイルオキシ	Н
2 4	i Pr	i B u	Ρh	0	ОМе	Н
2 5	Вn	i B u	Ρh	0	ОМе	Н
2 6	Εt	i B u	Ρh	0	ベンジルオキシ	Н
2 7	Εt	i B u	Н	0	ベンジルオキシ	Н
2 8	Εt	i B u	Н	Ο	4'-クロロベンジルオキシ	Н
2 9	Εt	i B u	H	О	2'ーメチルベンジルオキシ	Н
3 0	Εt	i B u	Н	О	3', 4', 5'-	
					トリメトキシベンジルオキシ	Н

はこれらの混合物である。

本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体の具体例を、下記の第1表(第1-1表、第1-2表、第1-3表、そして第1-4表)に示す。第1-1表、第1-2表、第1-3表、そして第1-4表におけるR 1 、R 2 、R 3 、X、Y 1 および Y 2 は、それぞれ前記の式(1)に示した記号に相当する。また、下記の各表において、各記号はそれぞれ下記の基を表わす。

第1-1表

化合物番号	R¹	R ²	R ³	X	Y 1	Y 2
1	Εt	i B u	Ρh	0	ОН	Н
2	Н	i B u	Ρh	0	ОН	Н
3	i Pr	i B u	Ρh	0	ΟH	Н
4	Εt	i B u	Ρh	NΗ	ОН	H
5	Ρh	i B u	Ρh	NM e	ОН	Н
6	Εt	i B u	4 - M e P h	0	ОН	Н
7	Εt	i B u	4 - C 1 P h	0	ОН	Н
8	Εt	i B u	iРr	0	ОН	Н

5 1	Н	i B u	Н	Ο	(4ーグアニジノ	
				,	ブチル)オキシ (2-エチルアミノ	Н
5 2	Н	i B u	H	Ο	(2-エチルアミノ	
					エチル)オキシ ,	Н
5 3	Н	i B u	Н	0	(2-ジエチルアミノ	
					エチル) オキシ	Н

第1-4表

化合物番号	R'	R²	R³	Х	Υ'	Y ²
5 4	Et	i B u	сНех	0	ОН	Н
5 5	Εt	i B u	сНех	О	ОМе	Н
5 6	Εt	i B u	Н	0	2'ーメチルベンジル	
		•			オキシ	Н
5 7	E t	i B u	Н	0	2', 6' –ジメチル	
					ベンジルオキシ	Н
5 8	Εt	i B u	Н	0	4'ーイソプロピル	
					ベンジルオキシ	Н
5 9	Εt	i B u	Н	О	2'-クロロベンジル	
					オキシ	Н
6 0	E t	i B u	Η .	Ο	4'ートリフルオロ	
					メチルベンジルオキシ	Н
6 1	Εt	i B u	Н	0	4'ーシアノベンジル	
					オキシ	Н
6 2	Εt	i B u	Н	Ο	3'-アミノベンジル	
					オキシ	Н
6 3	Εt	i B u	Н	0	(3-ピリジル) メトキ:	シн

PCT/JP98/03983

1 11.5

3 1	Εt	i Pr	Н	Ο	2'ークロロベンジルオキシ	Н
3 2	Εt	i Pr	Н	Ο	4'ーメチルベンジルオキシ	Н
3 3	Εt	i B u	Н	Ö	4'-アミジノベンジルオキシ	Н
3 4	Εt	i B u	Н	Ο	4'ーグアジニノ	
					ベンジルオキシ	Н
3 5	Εt	i B u	Н	Ο	カルボキシメトキシ	Н
3 6	E t	i B u	Н	Ο	(2-エトキシカルボニル	
					エチル) オキシ	Н
3 7	Εt	i B u	Н	Ο	(1-ピペラジニルカルボニル)	
					メトキシ	Н
3 8	Εt	i B u	Н	0	イソブチルアミノ	

第1-3表

化合物番号	R¹	R ²	R³	Х	Υ'	Y 2
3 9	Εt	i B u	Н	0	ジエチルアミノ	—— Н
4 0	Εt	i B u	Н	0	ベンジルアミノ	Н
4 1	Εt	i B u	Н	0	ベンゾイルアミノ	Н
4 2	Εt	i B u	Н	0	ベンジルカルボニルアミノ	Н
4 3	Εt	i B u	Н	0	イソブトキシ	Н
4 4	Εt	В п .	Н	О	ベンジルオキシ	Н
4 5	Εt	Вn	Н	0	イソブトキシ	Н
4 6	Εt	4' - H O B n	Н	0	ベンジルオキシ	Н
4 7	Εt	i B u	Н	0	ジフェニルメトキシ	Н
4 8	Н	i B u	Ρh	0	ベンジルオキシ	Н
4 9	Н	Bn	Н	0	ベンジルオキシ	Н
5 0	Н	i B u	Н	О	ベンジルオキシ	Н

	8 7	Н	i B u	Н	Ο	イソブトキシ	Н
	8 8	Εt	i Pr	Н	0	イソブトキシ	Н
	8 9	Εt	s B u	Н	О	イソブトキシ	Н
	9 0	Εt	i Pr	Н	0	ベンジルオキシ	Н
	9 1	Εt	Вn	Н	0	ベンジルオキシ	Н
	9 2	Εt	i B u	Н	О	2 - メチルプロピオニル	
						アミノ	Н
	9 3	Εt	i B u	Н	0	ヘキサノイルアミノ	Н
•	9 4	Εt	i B u	Н	0	N-ベンジル-N-メチル	
						アミノ	Н
•	9 5	Εt	i B u	Н	0	N-ヘキシル-N-メチル	
						アミノ	Н

本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、生理学的に許容可能な塩として用いてもよい。例えば、R・が水素原子で、Xが一〇一の場合における、アルカリ金属(例、ナトリウム、カリウム)との塩、アルカリ土類金属(例、カルシウム)との塩、有機アミン(例、トリエチルアミン、ピリジン)との塩を挙げることができる。

次に本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体の製造方法について説明する。本 発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、公知の物質から、アミド結合の生成反 応、エステル反応、あるいは加水分解反応を利用して製造することができる。下 記に、それぞれの反応の反応式を示す。

1) アミド結合の生成

6 4	Εt	i B u	Н	0	(3ーチエニル) メトキシ	Н
6 5	Εt	i B u	Н	0	(2ーベンゾイミダソリル)	
					メトキシ	Н
6 6	Εt	i B u	Н	Ο	(1ーナフチル) メトキシ	Н
6 7	Εt	i B u	Н	0	2ーナフチルオキシ	Н
6 8	Εt	i B u	Н	0	フェノキシ	Н
6 9	Εt	i B u	Н	Ο	2-フェニルエトキシ	Н
7 0	Εt	i B u	Н	Ο	3-フェニルプロポキシ	Н
7 1	Εt	i B u	Н	Ο	エトキシ	Н
7 2	Εt	i B u	Н	Ο	(3-メチルブチル) オキシ	Н
7 3	Εt	i B u	Н	Ο	ヘキシルオキシ	Н
7 4	Et.	i B u	Н	0	シクロプロピルメトキシ	Н
7 5	Εt	i B u	Н	Ó	シクロヘキシルメトキシ	Н
7 6	Εt	i B u	Н	0	(2ーメチルー2ー	
					プロペニル) オキシ	Н
7 7	Εt	i B u	Н	0	(3-メチルー2-	
					ブテニル) オキシ	Н
7 8	Εt	i B u	Н	0	2-メトキシエトキシ	Н
7 9	Εt	i B u	Н	0	(ジメチルカルバモイル)	
					メトキシ	Н
8 0	Εt	i B u	Н	0	3- (4-ベンジル-1-ビ	•
					ペラジニル) プロポキシ	Н
8 1	Εt	i B u	Н	Ο	4 - ジエチルアミノブチル	
					オキシ	H
8 2	i Pr	i B u	Н	0	イソブトキシ	Н
8 3	t B u	i B u	Н	0	イソブトキシ	Н
8 4	c H e x	i B u	Н	0	イソブトキシ	Н
8 5	Ρh	i B u	Н	0	イソブトキシ	Н
8 6	4 — t B u P h	i B u	Н	Ο	イソプトキシ	Н

5) 加水分解反応 (X=-O-で、かつ R ' が水素原子の場合)

(上記の反応式で、R°は、R¹と同一である、但し水素原子は含まない。) なお、上記の各反応の実施に際しては、必要に応じて、例えば、R¹及び/又はY¹などの基を公知の保護基で保護することもできる。

なお、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体の製造に際しては、特公昭61-55509号公報、特開昭52-31024号公報、特開平8-41043号公報、特開平8-104684号公報、WO96/30354号公報に記載のエポキシキハク酸誘導体の合成方法を参考にすることができる。また、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体の具体的な製造条件については、後述する多数の実施例に代表的な製造条件の記載が示されている。

本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体の投与方法は、経口投与でも非経口投与でもよい。経口投与剤の剤型としては、錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤およびシロップ剤が挙げられる。非経口投与の方法としては、粘膜投与、体表投与、血管投与および組織内投与がある。粘膜投与の場合は、点眼剤、吸入剤、噴霧剤あるいは座剤として使用する。体表投与の場合は、軟膏剤として使用する。血管投与および組織内投与の場合は、注射剤として使用する。

上記経口投与剤の製造は、通常の賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、色素や希 釈剤を用いて行なうことができる。賦形剤としては、ブドウ糖や乳糖が一般に使 用される。崩壊剤の例には、澱粉およびカルボキシメチルセルロースカルシウム が含まれる。滑沢剤としては、ステアリン酸マグネシウムおよびタルクが挙げら れる。結合剤としては、ヒドロキシプロビルセルロース、ゼラチンおよびポリビ 2) アミド結合の生成 (X=-NR⁴-の場合)

3) エステル反応(R 5 が、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アラルキルカルボニル基、複素環カルボニル基、もしくは複素環アルキルカルボニル基である場合)

4) エステル反応(X=-O-で、かつR'が水素原子以外の基の場合)

$$R^{0}OH + HO C H H H Y^{2}$$
 $R^{0}OH H H Y^{2}$
 $R^{0}OH H H Y^{2}$

(上記の反応式で、R°は、R'と同一である、但し、水素原子は含まず)

内障(カルパインが関与)、アレルギー疾患(チオールプロテアーゼが関与)、 劇症肝炎(カルパインが関与)、乳癌、前立腺癌や前立腺肥大症(カルパインが 関与)、癌の増殖や転移(カテプシンB、カルパインが関与)あるいは血小板の 疑集(カルパインが関与)がある(特開平6-239835号公報参照)。従っ て、本発明のエポキシコハク酸誘アミド導体は、これらの疾患の治療剤および予 防薬として有効である。

従って、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体およびその生理学的に許容できる塩は、上記の各種の疾患の予防薬あるいは治療薬としても有用であることが期待できる。本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体およびその生理学的に許容できる塩は、特に、骨粗鬆症、悪性高カルシウム血症や骨パジェット病のような骨疾患並びに、慢性関節リウマチや変形性関節症のような関節炎の予防または治療薬として有用である。

次に、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体(もしくはその塩)の製造実験例と薬理試験例を記載する。なお、各例に記載の「化合物番号」は、絶対配置に関する以外は、前記の第1表に記載の化合物番号に対応している。

[実施例1a]

(2S, 3S) -3-xトキシカルボニルオキシラン-2-カルボン酸(696 mg, 4.34ミリモル)の酢酸エチル(15 mL)溶液にNーヒドロキシコハク酸イミド(550 mg, 4.78ミリモル)、続いて氷冷下に1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(986 mg,4.78ミリモル)を加えた。混合液を5 $^{\circ}$ で1時間攪拌した後、(1R,2S) -2-アミノ-4-メチル-1-フェニル-1-ペンタノール(1.01g,5.23ミリモル)を加え、室温で一晩撹拌した。生成した不溶物を濾別し、濾液を2N塩酸、水、飽和重曹水及び飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下で留去した後、残留物を中圧シリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製し、標題化合物を白色結晶として得た(1.29g,

ニルアルコールが用いられる。非経口投与製剤も通常の方法で製造できる。例えば、注射剤の場合、通常の注射用蒸留水、生理食塩水あるいはリンゲル液を用いればよい。

本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体の投与量は、通常成人において、注射 剤で一日0.01乃至100mg、経口投与で一日0.1乃至1gである。もち ろん、投与量は、年齢、人種、症状などに応じて増減する。

[産業上の利用可能性]

本発明にかかるエポキシコハク酸アミド誘導体は、システインプロテアーゼ阻害作用を有する化合物である。システインプロテアーゼには、カテプシンL、B、K、およびカルパインなどが含まれる。従って、本発明のエポキシコハク酸誘導体およびその生理学的に許容できる塩は、これらのプロテアーゼが関与する疾患に対して、薬理作用が期待できる。

すなわち、カテプシンL及びKが関与する疾患には、骨粗鬆症、悪性高カルシウム血症や骨パジェット病のような骨疾患が含まれる。従って、本発明のエポキシコハク酸誘導体およびその生理学的に許容できる塩は、これらの骨疾患の予防薬あるいは治療薬として有用である。

また、カテプシンし、Bは、関節炎における関節破壊に関与し、これらの阻害剤はラット関節炎モデルにおいて、関節破壊を抑制することが報告されている(Arthritis Rheum., 37, 236 (1994))。また、カテプシンKの阻害剤についても、ラット関節炎モデルにおいて、同様な効果が報告されている(J. Bone Miner. Res., 11, 246 (1996))。従って、本発明のエポキシコハク酸誘導体およびその生理学的に許容できる塩は、慢性関節リウマチ及び変形性関節症に対しても有用である。

本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、カテプシンB阻害剤としても優れた作用を示す。カテプシンBなどのシステインプロテアーゼが関与する疾患としては、筋ジストロフィーや筋萎縮症(カテプシンB、カルパインが関与)、アルツハイマー病(カルバインが関与)、神経細胞の脱髄によって起こるとされる疾患、例えば多発性硬化症や末端神経のニューロパシー(カルパインが関与)、白

- 3. 26 (1H, d, I = 2Hz)
- 3. 66 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. $2 \sim 4$. 4 (2 H, m)
- 4. 76 (1H, t, J = 4Hz)
- 5. 87 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 4 (5 H, m)

[実施例2]

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [\alpha - (R) - E F ロキシベンジル] - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -$ カルボン酸(化合物番号 2)

 1 H-NMR (CDCl₃/CD₃OD=1/1) δ :

- 0. 77 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0.86 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. $2 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 3. 38 (1H, d, J = 1 Hz)
- 3. 58 (1H, d, J = 1 Hz)
- 4. 22 (1H, m)
- 4. 75 (1H, d, J = 4Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 5 (5 H, m)

[実施例3]

収率89%)。

 $mp:117.5\sim118.5$ °C

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 77 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0.83 (3H, d, J = 7Hz)
- 1. $1 \sim 1$. 5 (3 H, m)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- 3. 24 (1H, brs)
- 3. 37 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 6.8 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (3 H, m)
- 4.85 (1H, br)
- 6. 19 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 4 (5 H, m)

[実施例1b]

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.86 (3H, d, J=6Hz)
- 0. 89 (3H, d, J = 7Hz)
- 1. $2 \sim 1$. 4 (2 H, m)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. 54 (1H, m)
- 2. 87 (1H, d, J = 4 H z)

- 2. 41 (1H, d, J = 4 H z)
- 3. 39 (1 H, d, J = 2 H z)
- 3. 70 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. $18 \sim 4$. 30 (2H, m)
- 5. 09 (1H, t, J = 4Hz)
- 5. 23 (1H, dd, J = 9, 4Hz)
- 6. 90 (1H, brd, J = 9Hz)
- 6. $95 \sim 7$. 06 (5H, m)
- 7. $19 \sim 7$. 28 (5H, m)

[実施例5]

(2S, 3S) -3 - x -

 $mp:108\sim109$ °C:

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 73 (3H, d, J = 6Hz)
- 0.82 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 15 (1H, m)
- 1. 32 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $28 \sim 1$. 40 (2H, m)
- 3. 31 (3H, s)
- 3. 34 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 69 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. $16 \sim 4$. 34 (4H, m)
- 6. 12 (1 H, b r d, J = 10 H z)

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [\alpha - (R) - E F D + シベンジル] - 2 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン - 2 - カルボン酸エチル (化合物番号 9)$

(2S, 3S) -3-xトキシカルボニルオキシラン-2-カルボン酸と (1R, 2S) -2-アミノ-3-メチル-1-フェニル-1-ペンタノール (その製造法は後述の参考例1に記載する)とを用い、実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

1 H-NMR (CDC1₃) δ :

- 0.85 (3H, t, J = 7Hz)
- 0. $9 \sim 1$. 0 (1 H, m)
- 0. 99 (3 H, d, J = 6 Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $4 \sim 1$. 6 (2H, m)
 - 2. 61 (1H, d, J = 4 Hz)
 - 3. 35 (1H, d, J = 2Hz)
 - 3. 64 (1H, d, J = 2 H z)
 - 4. 16 (1H, ddd, J = 10, 7, 5 Hz)
 - 4. $19 \sim 4$. 32 (2H, m)
 - 4. 93 (1H, dd, J = 5, 4Hz)
 - 5. 90 (1H, brd, J = 10Hz)
 - 7. $28 \sim 7$. 40 (5H, m)

[実施例4]

(2S, 3S) -3- [[(α S, β R) $-\beta$ -ヒドロキシー α -フェニル] フェネチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号 10)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 $mp: 170 \sim 171^{\circ}$

 1 H-NMR (CDC1₃) δ :

1. 29 (3H, t, J = 7Hz)

- 1. $4 \sim 1$. 7 (3 H, m)
- 3. 51 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 71 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. $22\sim4$. 35(2H, m)
- 5.66 (1H, m)
- 6.88 (1H, brd, J = 8 Hz)
- 7. $48 \sim 7$. 54 (2H, m)
- 7. 62 (1H, m)
- 7. $96 \sim 8.01 (2H, m)$

[実施例8]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - ベンゾイル - 2 - メチルプロピル] カルバモイル] オキシラン - 2 - カルボン酸エチル (化合物番号 16)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDC 1 ₃) δ :

- 0. 74 (3H, d, J = 7Hz)
- 1. 00 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 33 (3H, t, J = 7 H z)
- 2. 22 (1H, m)
- 3. 54 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 73 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 4. $22 \sim 4$. 35 (2H, m)
- 5. 56 (1H, dd, J=4, 8Hz)
- 6. 95 (1H, brd, J = 8Hz)
- 7. $48 \sim 7$. 54 (2H, m)
- 7. 62 (1H, m)
- 7. $95 \sim 8. 01 (2 H, m)$

[実施例9]

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [\alpha - (R) - E$ ドロキシベンジル] $-2 - \lambda$ チルブチル] カルバモイル] オキシラン $-2 - \lambda$ カルボン酸 (化合物番号

7. $26 \sim 7$. 41 (5H, m)

FAB-MS m/z 350 (MH⁺)

[実施例6]

ル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号13)

実施例laに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ :

- 0. 92 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 94 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 4 (2 H, m)
- 1. $5 \sim 1$. 6 (1 H, m)
- 2. 09 (1H, dd, J = 2, 6 Hz)
- 3. 44 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 58 (1H, m)
- 3. 69 (1H, m)
- 3. 70 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 4. $0 \sim 4$. 1 (1 H. m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 6. 09 (1H, brd, J = 7 Hz)

[実施例7]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - ベンゾイル - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 - カルボン酸エチル (化合物番号15)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

mp:118~119℃

 $^{\prime}$ H-NMR (CDC1₃) δ :

- 0.88 (3 H, d, J = 6 Hz)
- 1. 06 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 33 (3H, t, J = 7 H z)

 $^{\prime}$ H-NMR (CD₃OD) δ :

- 0. 79 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 89 (3H, d, J = 6Hz)
- 1. $42 \sim 1$. 58 (3H, m)
- 3. 19 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 25 (3H, s)
- 3. 44 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. $0.7 \sim 4$. 1.5 (2H, m)
- 7. $25 \sim 7$. 37 (5H, m)

[実施例12]

] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸(化合物番号21)

実施例2に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 $^{\prime}$ H-NMR (CD₃OD) δ :

- 0. 92 (3H, d, J = 7 Hz)
- 0. 94 (3H, d, $J = 7 H_2$)
- 1. $3 \sim 1$. 5 (2H, m)
- 1. 62 (1H, m)
- 3. $4 \sim 3$. 5 (2H, m)
- 3. 50 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 58 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 02 (1H, m)

IR (KBr) cm⁻¹: 3342, 3267, 3099, 2958,

2872, 2598, 1736, 1666, 1560, 1468,

1387, 1367, 1240, 1070, 1030, 949,

895, 864, 785, 661.

[実施例13]

18)

実施例2に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 $^{\prime}$ H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.83 (3H, t, J = 7 Hz)
- 0. $9 \sim 1$. 0 (1 H, m)
- 0. 97 (3H, d, J=6Hz)
- 1. $40 \sim 1$. 55 (2H, m)
- 3. 39 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 71 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 16 (1H, ddd, J = 10, 7, 5 Hz)
- 4. 9 (2H, br)
- 4. 96 (1H, d, J = 5 Hz)
- 6. 12 (1H, b r d, J = 10 H z)
- 7. $28 \sim 7$. 40 (5H, m)

[実施例10]

 1 H-NMR (CD₃ OD/CDCl₃ = 1/1) δ :

- 3. 37 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 61 (1H, d, J = 2Hz)
- 5. 03 (1H, d, J = 5 Hz)
- 5. 16 (1H, d, J = 5 Hz)
- 7. $1 \sim 7$. 3 (10H, m)

[実施例11]

実施例2に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

1234, 1200, 1151, 1097, 1026, 966, 899, 870, 773, 739, 704, 679, 633, 598, 577, 486.

[実施例14]

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [\alpha - (R) - メトキシベンジル] - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -$ カルボン酸イソプロピル (化合物番号 24)

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 73 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0.82 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 15 (1H, m)
- 1. 29 (6 H, d, J = 6 Hz)
- 1. $25 \sim 1$. 40 (2H, m)
- 3. 30 (4H, brs)
- 3. 68 (1H, d, J = 2 Hz)
- 4. 20 (1H, m)
- 4. 30 (1H, d, J = 4 Hz)

物番号22)

mp:94~96.5℃

- $^{\prime}$ H-NMR (CDC1₃) δ :
 - 0.83 (3H, d, J = 7Hz)
 - 0. 87 (3H, d, J = 7 H z)
 - 1. 19 (1H, m)
 - 1. 28 (1H, m)
 - 1. 31 (3H, t, J = 7 H z)
 - 1. 42 (1H, m)
 - 2.13 (3H, s)
 - 3. 32 (1H, d, J = 2Hz)
 - 3. 70 (1H, d, J = 2 H z)
 - 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
 - 4. 45 (1H, m)
 - 5. 7.8 (1 H, b r d, J = 1.0 H z)
 - 5. 82 (1H, d, J = 4 Hz)
 - 7. $2 \sim 7$. 4 (5 H, m)
- IR (KBr) cm⁻¹:3307, 2964, 2933, 2873,
 - 1759, 1741, 1672, 1552, 1497, 1471,
 - 1435, 1369, 1336, 1317, 1302, 1300,

- 0.80 (3H, d, J = 7Hz)
- 1. 15 (1H, m)
- 1. $2 \sim 1$. 4 (2 H, m)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 3. 34 (1H, d, J = 2 Hz)
- 3. 59 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. $1 \sim 4$. 3 (4 H, m)
- 4. 52 (1H, d, J = 4 Hz)
- 4. 61 (1H, d, J = 12Hz)
- 6. 14 (1 H. b r d, J = 9 H z)
- 7. $2 \sim 7$. 4 (10H, m)

[実施例17]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - ベンジルオキシメチル - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル(化合物番号 27)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ:

- 0. 90 (6H, d, J = 6Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7 H z)
- 1. $3 \sim 1$. 5 (3 H, m)
- 3. 42 (1 H, d, J = 2 H z)
- 3. $42 \sim 3$. 49 (2H, m)
- 3. 66 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. 16 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 4. 48, 4. 53 (2H, 各d, J=12Hz)
- 6. 17 (1H, brd, J = 9 Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 4 (5 H, m)

[実施例18a]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - 7 + 5] + 5]

- 5. 11 (1H, m)
- 6. 14 (1H, brd, J = 10 Hz)
- 7. $24 \sim 7$. 42 (5H, m)

[実施例15]

実施例14に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 71 (3H, d, J=6Hz)
- 0.80 (3H, d, J=6Hz)
- 1. 14 (1H, m)
- 1. $2 \sim 1$. 4 (2H, m)
- 3.30 (3H, s)
- 3. 38 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 71 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 18 (1H, m)
- 4. 29 (1H, d, J = 4Hz)
- 5. 18 (1H, d, J = 12 Hz)
- 5. 26 (1 H, d, J = 1 2 Hz)
- 6. 11 (1H, b r d, J = 10 H z)
- 7. $24 \sim 7$. 42 (5H, m)

[実施例16]

(2S, 3S) -3- [[1-(S) - [α-(R) -ベンジルオキシベンジル] -3-メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号26)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 1 H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0. 70 (3H, d, J = 7 Hz)

- 3. 35 (1H, dd, J = 4, 9Hz)
- 3. 43 (1 H, d, J = 2 H z)
- 3. 66 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. 13 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 09 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例19]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) -ベンジルオキシメチル-2-フェニルエチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号44) 実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 1. 30 (3H, t, J = 7 Hz)
- 2. 81 (1H, dd, J = 7, 14Hz)
- 2. 90 (1H, dd, J = 7, 14Hz)
- 3. 12 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 59 (1H, d, J = 2 Hz)
- 3. $40 \sim 3$. 47 (2H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 4 (3 H, m)
- 4. 49, 4. 54 (2H, 各d, J=12Hz)
- 6. 28 (1H, brd, J = 8 Hz)
- 7. $1 \sim 7$. 4 (10H, m)

[実施例20]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) -イソブトキシメチル-2-フェニルエチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号45) 実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 $^{\prime}$ H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 93 (3H, d, J = 7 Hz)
- 0. 94 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 30 (3H, t, J = 7 Hz)

ル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号43)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.89 (6H, d, J = 7 Hz)
- 0. 91 (6 H, d, J = 7 Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 1. 85 (1H, m)
- 3. $1 \sim 3$. 2 (2 H, m)
- 3. 40 (2 H, d, J = 4 Hz)
- 3. 43 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 67 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 13 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 6. 19 (1H, brd, J = 9Hz)

[実施例18b]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (R) -イソブトキシメチル-3 - メチルブチ

ル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号43)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

mp:60~63℃

- $^{\mathsf{H}}-\mathsf{NMR}$ (CDCl₃) δ :
 - 0.89 (3H, d, J = 7Hz)
 - 0. 91 (6H, d, J = 9Hz)
 - 0. 93 (3H, d, J = 6 Hz)
 - 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
 - 1. $3 \sim 1$. 7 (3 H, m)
 - 1.83 (1H, m)
 - 3. $1 \sim 3$. 2 (2H, m)
 - 3. 34 (1H, dd, J=4, 9Hz)

- 5. 32 (1H, s)
- 6. 21 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. $22 \sim 7$. 36 (10H, m)

[実施例22]

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [\alpha - (R) - (ベンジルオキシ) ベンジル] - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -$ カルボン酸 (化合物番号 48)

実施例2に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ:

- 0. 69 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0.80 (3H, d, J = 6Hz)
- 1. 15 (1H, ddd, J = 3, 10, 14Hz)
- 1. 31 (1H, m)
- 1. 42 (1 H, ddd, J=4, 12, 14Hz)
- 3. 38 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 63 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. 17 (1H, m)
- 4. 27 (1H, d, J = 12Hz)
- 4. 52 (1H, d, J = 3 Hz)
- 4. 63 (1H, d, J = 12Hz)
- 6. 25 (1H, brd, J = 10 Hz)
- 7. $3 \sim 7$. 4 (10H, m)

IR (KBr) cm⁻¹: 3404, 3280, 3088, 3032,

2958, 2870, 2605, 1740, 1664, 1547,

1497, 1445, 1387, 1367, 1265, 1209,

1155, 1088, 1068, 1028, 987, 850,

750, 702, 656, 598, 492, 467.

[実施例23]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) -ベンジルオキシメチル-2-フェニル

- 1.88 (1H, m)
- 2. 81 (1H, dd, J = 7, 14Hz)
- 2. 90 (1H, dd, J = 8, 14Hz)
- 3. 15 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. $15 \sim 3$. 21 (2H, m)
- 3. 3.5 (1 H, dd, J = 4, 9 Hz)
- 3. 38 (1 H, dd, J = 3, 9 Hz)
- 3. 61 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (3 H, m)
- 6. 29 (1H, brd, J = 9 Hz)
- 7. $1 \sim 7$. 3 (5 H, m)

[実施例21]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - ジフェニルメトキシメチル - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル (化合物番号 47)

(2S, 3S) - 3-エトキシカルボニルオキシラン-2-カルボン酸と1-(S) - (ジフェニルメトキシ) メチル-3-メチルブチルアミン (その製造法は後述参考例3に記載する)とを用い、実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 1 H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0. 90 (6H, d, J = 6Hz)
 - 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
 - 1. $40 \sim 1$. 52 (3H, m)
 - 3. 43 (1H, d, J = 2Hz)
 - 3. 44 (1H, dd, J = 9, 3Hz)
 - 3. 48 (1H, dd, J=9, 4Hz)
 - 3. 65 (1H, d, J = 2Hz)
 - 4. 16 (1H, m)
 - 4. $21 \sim 4$. 33 (2H, m)

507.

[実施例24]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - ベンジルオキシメチル- 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸ナトリウム(化合物番号 50)

実施例23に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 \cdot H-NMR (D₂O) δ :

- 0.86 (3H, d, J = 6Hz)
- 0.89 (3H, d, J=6Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 4 (2 H, m)
- 1.56 (1H, m)
- 3.40 (1H, s)
- 3. 47 (1H, s)
- 3. 50 (1H, dd, J = 7, 11Hz)
- 3. 58 (1H, dd, J = 4, 11Hz)
- 4. 16 (1H, m)
- 4, 55, 4. 61 (2H, 各d, J = 12Hz)
- 7. $4 \sim 7$. 5 (5 H, m)
- IR (KBr) cm⁻¹: 3462, 3413, 3259, 3089,

3032, 2956, 2868, 1659, 1637, 1560,

1497, 1454, 1437, 1398, 1313, 1261,

1207, 1120, 1099, 1030, 895, 860,

739, 698, 621, 498.

[実施例25]

(2S, 3S) -3-[[1-(S)-(ベンゾイルアミノ)メチル-3-メ チルブチル]カルバモイル]オキシラン-2-カルボン酸エチル(化合物番号 41)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

mp:125.5~129℃

エチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸ナトリウム (化合物番号 49)

(2 S、3 S) -3-[[1-(S)-ベンジルオキシメチル-2-フェニルエチル] カルバモイル] オキシラン-2ーカルボン酸エチル(<math>101mg, 0.263ミリモル)をエタノール(4mL)に溶解させ、氷冷下に、0.5N水酸化ナトリウム/エタノール溶液(0.63mL, 0.315ミリモル)を添加した。室温で4時間撹拌した後、溶媒を減圧下に留去(浴温35℃以下)し、残渣を水(5mL)に溶解させ、エーテル(5mL)で洗浄した。水層を2N塩酸で $pH1\sim2$ に酸性化し、酢酸エチル(5mL)で3回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下に留去して、無色油状物である遊離塩基(91.9mg、定量的)を得た。ついで、この遊離塩基を酢酸エチル(6mL)に溶解させ、炭酸水素ナトリウム(21.5mg, 0.256ミリモル)の水溶液(6mL)と合わせ、分液ロート内で激し振とうした。水層を分取して、溶媒を減圧留去(浴温40℃以下)し、標題化合物を白色非晶質体として得た(88.8mg、収率92%)。

 1 H-NMR (D₂O) δ :

- 2. 69 (1H, dd, J = 9, 14Hz)
- 2. 96 (1H, dd, J = 5, 14Hz)
- 3. 10 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 38 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 59 (1H, dd, J = 7, 11Hz)
- 3. 69 (1H, dd, J=4, 11Hz)
- 4. 35 (1H, m)
- 4, 57, 4. 63 (2H, 各d, J = 12Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 5 (10 H, m)
- IR (KBr) cm⁻¹: 3415, 3265, 3030, 2864,

1655, 1620, 1554, 1497, 1454, 1385,

1275, 1207, 1190, 1124, 1090, 1028,

953, 899, 845, 779, 744, 698, 598,

- 1. $1 \sim 1$. 3 (4 H, m)
- 1. 33 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 5 (4 H, m)
- 1. $5 \sim 1$. 8 (4 H, m)
- 1. 97 (1H, m)
- 2. 89 (1 H, dd, J = 3, 9 Hz)
- 3. 42 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 67 (1 H, d, J = 2 H z)
- 4. 11 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 11 (1H, brd, J = 10 Hz)

[実施例27]

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0.90 (6H, d, J = 6Hz)
- 1. 25 (6 H, d, J = 7 Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 2. 91 (1H, m)
- 3. 41 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. $4 \sim 3$. 5 (2 H, m)
- 3. 65 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. 13 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 4. 45 (1H, d, J = 12Hz)
- 4. 49 (1H, d, J = 12 Hz)

```
^{1} H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) \delta:
```

- 0. 93 (3H, d, J = 7 Hz)
- 0. 95 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 30 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $4 \sim 1$. 5 (2H, m)
- 1. $5 \sim 1$. 6 (1 H, m)
- 3. 42 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 66 (1H, d, J = 2 Hz)
- 3. $4 \sim 3$. 6 (2H, m)
- 4. $1 \sim 4$. 2 (1 H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 6. 23 (1H, brd, J = 9 Hz)
- 6. 92 (1H, br)
- 7. $4 \sim 7$. 5 (3 H, m)
- 7. $7 \sim 7$. 8 (2H, m)

IR (KBr) cm⁻¹: 3413, 3286, 3101, 2956,

2875, 1755, 1664, 1635, 1560, 1491,

1439, 1371, 1348, 1325, 1294, 1277,

1246, 1230, 1205, 1132, 1028, 985,

899, 704, 696.

[実施例26]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [(R) - シクロヘキシル (メトキシ) メチル] - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル (化合物番号 55)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0. 87 (3H, d, J = 7Hz)
- 0. 91 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 03 (1H, m)

- 3. $40 \sim 3$. 48 (3 H. m)
- 3. 66 (1 H, d, $J = 2 H_z$)
- 4. 14 (1H, m)
- 4. $20 \sim 4$. 33 (2H, m)
- 4. 42 (2H, S)
- 6. 19 (1H, brd, J = 9 Hz)
- 6. $58\sim6$. 70 (3H, m)
- 7. 13 (1H, t, J = 8 Hz)

[実施例30]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (3 - ピリジル) メトキシメチル - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル (化合物番号 63)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0. 90 (3H, d, J = 7 Hz)
- 0. 91 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 3. 42 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 47 (1H, dd, J = 9, 4Hz)
- 3. 51 (1H, dd, J = 9, 4Hz)
- 3. 68 (1 H, d, J = 2 H z)
- 4. 17 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 4. 50 (1H, d, J = 12Hz)
- 4. 56 (1H, d, J = 12Hz)
- 6. 12 (1H, b r d, J = 9 H z)
- 7. 30 (1 H, dd, J = 5, 8 Hz)
- 7. 65 (1H, dt, J = 2, 8Hz)

- 6. 17 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 3 (4 H, m)

[実施例28]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (2 - クロロベンジルオキシ) メチル - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン - 2 - カルボン酸エチル (化合物番号59)

実施例laに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 1 H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0. 91 (6H, d, J = 6Hz)
 - 1. 31 (3H, t, J = 7 H z)
 - 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
 - 3. 42 (1H, d, J = 2Hz)
 - 3. 52 (1H, dd, J=3, 9Hz)
 - 3. 55 (1H, dd, J=4, 9Hz)
 - 3. 66 (1 H, d, J = 2 H z)
 - 4. $1 \sim 4$. 3 (3 H, m)
 - 4. 58 (1H, d, J = 13Hz)
 - 4. 62 (1 H, d, J = 13 Hz)
 - 6. 20 (1H, brd, J = 9 Hz)
 - 7. $2 \sim 7$. 5 (4 H, m)

[実施例29]

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 1 H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0. 90 (6H, d, J = 6Hz)
 - 1. 32 (3H, t, J = 7 H z)
 - 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)

[実施例32]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) - (2-ベンズイミダゾリル) メトキシメチル-3-メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル(化合物番号65)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.88 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0.89 (3H, d, J = 6Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 H z)
- 1. $24 \sim 1$. 40 (2H, m)
- 1. 52 (1H, m)
- 3. 46 (1H, d, J = 2 Hz)
- 3. 54 (1H, dd, J = 7, 10Hz)
- 3. 58 (1H, dd, J = 4, 10Hz)
- 3. 72 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 4. $20 \sim 4$. 31 (3H, m)
- 4. 80 (1H, d, J = 14Hz)
- 4. 84 (1H, d, J = 14Hz)
 - 6. 25 (1H, brd, J = 9 Hz)
 - 7. $23 \sim 7$. 25 (2H, m)
 - 7. 60 (2H, brs)

[実施例33]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) -フェノキシメチル-3-メチルブチル

] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル(化合物番号68)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0. 93 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 95 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)

8. 56 (2H, dd, J = 2, 5 Hz)

[実施例31]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (3 - チェニル) メトキシメチル - 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル (化合物番号 64)

実施例laに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 $mp:61.0\sim62.5^{\circ}$

¹ H-NMR (CDC I 3) δ:

- 0. 90 (6H, d, J = 6Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 3. 42 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 3. 43 (1H, dd, J=3, 10Hz)
- 3. 46 (1H, dd, J = 3, 10Hz)
- 3. 66 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 15 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 4. 49 (1H, d, J = 12Hz)
- 4. 54 (1H, d, J = 12Hz)
- 6. 14 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. 05 (1H, dd, J=1, 5Hz)
- 7. 19 (1H, dd, J=1, 3Hz)
- 7. 32 (1 H, dd, J = 3, 5 Hz)

IR (KBr) cm⁻¹: 3267, 3242, 3089, 2960,

2871, 1741, 1687, 1560, 1473, 1464,

1439, 1367, 1346, 1344, 1275, 1252,

1207, 1205, 1157, 1086, 1055, 1032,

962, 920, 895, 858, 833, 818, 796,

690, 688, 636, 596, 561.

-メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号72)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 90 (6H, d, J = 6Hz)
- 0. 91 (6H, d, $J = 6H_2$)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (5 H, m)
- 1.68 (1H, m)
- 3. $36 \sim 3$. 49 (5H, m)
- 3. 67 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 11 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 6. 16 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例36]

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.89 (3H, t, J = 7 Hz)
- 0. 91 (6H, d, J = 6Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $2 \sim 1$. 6 (11H, m)
- 3. $37 \sim 3$. 43 (5H, m)
- 3. 67 (1H, d, J = 2 Hz)
- 4. 12 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 16 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例37]

- 1. $4.6 \sim 1$. 6.2 (3H, m)
- 3. 46 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 68 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 95 (1H, dd, J = 3, 9Hz)
- 4. 00 (1H, dd, J = 4, 9Hz)
- 4. $20 \sim 4$. 39 (3H, m)
- 6. 23 (1H, brd, J = 9Hz)
- 6. 89 (2H, brd, J = 8Hz)
- 6. 97 (1H, brt, J = 7 Hz)
- 7. $25 \sim 7$. $32 \cdot (2H, m)$

[実施例34]

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 88 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 89 (3H, d, J=6Hz)
- 1. $2 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 2.86 (2H, t, J = 7 Hz)
- 3. $3.7 \sim 3.45$ (3H, m)
- 3. $59 \sim 3$. 70 (3H, m)
- 4. 09 (1H, m)
- 4. $20\sim4$. 33(2H, m)
- 6. 08 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. $16 \sim 7$. 32 (5H, m)

[実施例35]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (3 - x + x + y) + x + y)]

- 3. $15\sim3$. 25 (2H, m)
- 3. 38 (2H, d, J = 4Hz)
- 3. 43 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 67 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. 12 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 15 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例39]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (2 - メチル-2 - プロベニルオキシ)メチル-3 -メチルブチル]カルバモイル]オキシラン-2 -カルボン酸エチル (化合物番号 7 6)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 91 (6H, d, J = 6Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. 72 (3H, s)
- 3. $3 \sim 3$. 4 (2H, m)
- 3. 43 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 67 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 85 (1H, d, J = 13 Hz)
- 3. 90 (1H, d, J = 13 Hz)
- 4. $1 \sim 4$. 2 (1 H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 4. 90 (1H, m)
- 4. 93 (1H, m)
- 6. 18 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例40]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) - (2-メトキシエトキシ) メチル-3 -メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 'H-NMR (CDCl₃) δ:
 - 0. $1.7 \sim 0.21 (2 H, m)$
 - 0. $50 \sim 0$. 55 (2H, m)
 - 0. 91 (3H, d, J=6Hz)
 - 0. 92 (3H, d, J = 6 Hz)
 - 1. 02 (1H, m)
 - 1. 3.2 (3H, t, J = 7Hz)
 - 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
 - 3. 26 (1H, dd, J = 7, 10Hz)
 - 3.30 (1H, dd, J = 7, 10Hz)
 - 3. 43 (1 H, d, J = 2 H z)
 - 3. 45 (2H, d, J=4Hz)
 - 3. 67 (1 H, d, J = 2 Hz)
 - 4. 13 (1H, m)
 - 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
 - 6. 19 (1H, brd, J = 9Hz)

[実施例38]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (シクロヘキシルメトキシ) メチルー3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル (化合物番号 75)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 1 H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0. 91 (6H, d, J = 7 Hz)
 - 1. 32 (3H, t, J = 7 H z)
 - 1. $1 \sim 1$. 8 (14H, m)

- 3. 50 (1H, dd, J = 4, 9Hz)
- 2. 61 (1H, dd, J = 4, 9Hz)
- 3. 67 (1 H, d, J = 2 H z)
- 4. 10 (1H, m)
- 4. 16 (2H, s)
- 4. $20 \sim 4$. 33 (2H, m)
- 7. 01 (1H, brd, J = 8 Hz)

[実施]列42]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (4 - ジェチルアミノブチルオキシ)メチル-3 -メチルブチル]カルバモイル]オキシラン-2 -カルボン酸エチル (化合物番号81)

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 9.91 (6 H, d, J = 6 Hz)
- 1. 05 (6H, t, J = 7 Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- $1. 2 \sim 1. 7 (7 H, m)$
- 2. $4 \sim 2$. 7 (6 H, m)
- 3. $3 \sim 3$. 5 (5 H, m)
- 3. 67 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 12 (1H, m)
- 4. $20 \sim 4$. 33 (2H, m)
- 6. 19 (1H, brd, J = 8 Hz)

[実施例43]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - イソブトキシメチル- 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸イソプロピル(化合物番号82)

実施例14に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

mp:36~38℃

号78)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

'H-NMR (CDCI₃) δ:

- 0. 909 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 912 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 5 (3 H, m)
- 3. 39 (3H, s)
- 3. 43 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. $48 \sim 3$. 55 (4H, m)
- 3. $59 \sim 3$. 62 (2H, m)
- 3. 66 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 13 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 26 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例41]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - [(ジメチルカルバモイル) メトキシ]メチル-3 -メチルブチル]カルバモイル]オキシラン-2 -カルボン酸エチル (化合物番号 79)

実施例laに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

mp:64~65℃

- 0. 91 (3H, d, J = 6Hz)
- 0. 92 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 2. 95 (3H, s)
- 2. 96 (3H, s)
- 3. 49 (1H, d, J = 2 Hz)

- 3. 31 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 39 (1H, d, J = 4 H z)
- 3. 61 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 11 (1H, m)
- 4. $20\sim4$. 33(2H, m)
- 6. 18 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例45]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - イソブトキシメチルー 3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸シクロヘキシル(化合物番号 8 4)

実施例14に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.89 (6 H, d, J = 7 Hz)
- 0. 91 $(6 H, d, J = 7 H_2)$
- 1. $2 \sim 1$. 6 (9 H, m)
- 1. $7 \sim 1$. 9 (5 H, m)
- 3. 16 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 19 (1H, dd, J=7, 9Hz)
- 3. $38\sim3$. 43 (3H, m)
- 3. 66 (1H, d, J = 2 Hz)
- 4. 12 (1H, m)
- 4.87 (1H, m)
- 6. 19 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例46]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) -イソブトキシメチル-3-メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸フェニル (化合物番号85)

実施例14に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- $^{\prime}$ H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0. 91 (6H, d, J=6Hz)

 $^{\prime}$ H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.89 (6 H, d, J = 7 Hz)
- 0. 91 (6H, d, J = 7 Hz)
- 1. 288 (3H, d, J=6Hz)
- 1. 293 (3H, d, J = 6Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 1.85 (1H, m)
- 3. 16 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 19 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. $36 \sim 3$. 41 (3H, m)
- 3. 39 (1H, d, J = 4 H z)
- 3. 66 (1 H, d, J = 2 H z)
- 4. 12 (1H, m)
- 5. 11 (1H, m)
- 6. 18 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例44]

実施例14に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

mp:73.5~74.5℃

- 1 H-NMR (CDCl₃) δ :
 - 0.89 (6H, d, J = 7Hz)
 - 0. 91 (6H, d, J = 7Hz)
 - 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
 - 1. 49 (9H, s)
 - 1. 85 (1H, m)
 - 3. 15 (1H, dd, J = 7, 9 Hz)
 - 3. 19 (1H, dd, J = 7, 9Hz)

- 4. 15 (1H, m)
- 6. 25 (1H, brd, J = 9 Hz)
- 7. 05 (2H, dm, J = 9Hz)
- 7. 40 (2 H, dm, J = 9 Hz)

[実施例48]

(2S, 3S) -3-[[1-(S) -イソブトキシメチル-3-メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸ナトリウム (化合物番号87) 実施例23に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

1 H-NMR (D₂O) δ :

- 0.88 (6H, d, J = 7Hz)
- 0.88, 0.91 (6H, 各d, J = 7Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 5 (2 H, m)
- 1. 59 (1H, m)
- 1.83 (1H, m)
- 3. 27 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 34 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 41 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 45 (1H, dd, J = 8, 11Hz)
- 3. $50 \sim 3$. 56 (2H, m)
- 4. 16 (1H, m)

IR (KBr) cm⁻¹: 3417, 3267, 3089, 2956, 2872, 1672, 1633, 1554, 1470, 1437, 1402, 1367, 1311, 1269, 1120, 1065, 962, 895, 862, 795, 769, 712, 673, 498.

[実施例49]

(2S, 3S) -3- [[1-(S) -イソブトキシメチル-2-メチルプロピル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号88) 実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0. 94 (6H, d, J = 6Hz)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 1.87 (1H, m)
- 3. 17 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 22 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. $38 \sim 3$. 47 (2H, m)
- 3. 67 (1H, d, J = 2Hz)
- 3.84 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 15 (1H, m)
- 6. 25 (1H, brd, J = 9Hz)
- 7. $1.0 \sim 7$. 1.5 (2H, m)
- 7. 27 (1H, m)
- 7. $3.7 \sim 7.44$ (2H, m)

[実施例47]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - 4 y y + 5 y + 5 y + 5 y + 5 y + 5] カルバモイル] オキシラン (2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - 4 y y + 5

実施例14に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0. 91 (6H, d, J = 6Hz)
- 0. 93 (6H, d, J = 7 Hz)
- 1. 32 (9H, s)
- 1. $3 \sim 1$. 6 (3 H, m)
- 1. 87 (1H, m)
- 3. 17 (1H, dd, J = 6, 9Hz)
- 3. 21 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. $38 \sim 3$. 45 (2H, m)
- 3. 66 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 83 (1H, d, J = 2 Hz)

- 1. 32 (3H, t, J = 7 H z)
- 1. 42 (1H, m)
- 1.66 (1H, m)
- 1.84 (1H, m)
- 3. 14 (1H, dd, J = 6, 9Hz)
- 3. 18 (1H, dd, J = 6, 9Hz)
- 3. 37 (1H, dd, J=4, 10Hz)
- 3. 45 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 54 (1H, dd, J = 4, 10Hz)
- 3. 69 (1 H, d, J = 2 H z)
- 3.85 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 32 (1H, brd, J = 9 Hz)

[実施例51]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (へキサノイルアミノ) メチルー3 - メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 -カルボン酸エチル (化合物番号 9 3)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 $mp: 120 \sim 121 \%$

- 0. $83 \sim 0.95 (9H, m)$
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $2 \sim 1$. 4 (6 H, m)
- 1. $5 \sim 1$. 7 (3 H, m)
- 3. $2 \sim 3$. 4 (2 H, m)
- 3. 42 (1 H, d, J = 2 H z)
- 3. 65 (1H, d, J = 2Hz)
- 4. 05 (1H, m)
- 4. $20 \sim 4$. 35 (2H, m)

mp:40.5~45.0℃

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ :

- 0.87 (3H, d, J = 7 Hz)
- 0.89 (6H, d, J = 7 Hz)
- 0. 92 (3H, d, $J = 7 H_2$)
- 1. 32 (3H, t, J = 7Hz)
- 1. $8 \sim 2$. 0 (2H, m)
- 3. 14 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 18 (1H, dd, J = 7, 9Hz)
- 3. 36 (1H, dd, J = 4, 10Hz)
- 3. 46 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 54 (1H, dd, J=4, 10Hz)
- 3. 69 (1H, d, J = 2Hz)
- 3. 78 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2 H, m)
- 6. 31 (1H, brd, J = 9Hz)

IR (KBr) cm⁻¹: 3417, 3255, 3076, 2958,

2873, 1755, 1674, 1655, 1558, 1475,

1466, 1387, 1369, 1346, 1286, 1261,

1227, 1198, 1146, 1113, 1038, 989,

895, 847, 744, 698, 663, 633.

[実施例50]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - 4 y y + 5 y

実施例1aに記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

- 0.88 (3H, t, J = 7 Hz)
- 0.89 (9H, d, J = 7 Hz)
- 1.06 (1H, m)

チルー3ーメチルブチル] カルバモイル] オキシランー2ーカルボン酸エチル (化合物番号95)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.89 (3H, t, J = 7Hz)
- 0. 90 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 91 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 31 (3H, t, J = 7 Hz)
- 1. $2 \sim 1$. 6 (11H, m)
- 2.21 (3H, s)
- 2. $25 \sim 2$. 40 (4H, m)
- 3. 42 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 3. 65 (1H, d, J = 2 H z)
- 3. 99 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 3 (2H, m)
- 6.05 (1H, brd, J = 7 Hz)

[参考例1]

(1R, 2S) -2-アミノ-3-メチル-1-フェニル-1-ペンタノール (実施例3の原料化合物)

- 1) 無水ベンゼン(300mL)に五塩化リン(31.4g, 0.151ミリモル)を懸濁させ、氷冷下にて撹拌しながら、L-4ソロイシン(19.67g, 0.151ミリモル)を加え、氷冷下で2時間、室温で17時間撹拌した。次に、反応混合物を氷冷し、無水塩化アルミニウム(60g)を少量ずつ加え、徐々に加熱して2時間かけて還流温度まで昇温した。さらに3時間加熱還流後、氷冷し、濃塩酸(45mL)と氷(0.3kg)の混合物にゆっくり注ぎ込んだ。5℃で40分間撹拌し、析出した結晶を濾取して、ベンゼンで洗浄した。これを風乾後、2-(S)-rミノ-3-xチル-1-7x=ル-1-xンタノン塩酸塩を白色結晶として得た(29.2g、収率85%)。
 - 2) 上記の1) で得た2-(S) -アミノ-3-メチル-1-フェニル-1-

- 5. 93 (1H, br)
- 6. 24 (1H, brd, J = 9Hz)

IR (KBr) cm⁻¹: 3270,2950,2920,1725,1660, 1640,1545,1465,1370,1300,1275,1215, 1025,895.

[実施例52]

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N-ベンジル-N-メチルアミノ) メチルー3-メチルブチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル (化合物番号94)

実施例1 a に記載の方法と同様な方法で、標題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 89 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 90 (3H, d, J = 7 Hz)
- 1. 32 (3H, t, J = 7 H z)
- 1. $3 \sim 1$. 4 (2H, m)
- 1. 53 (1H, m)
- 2. 24 (3H, s)
- 2. 30 (1 H, dd, J = 6, 13 Hz)
- 2. 36 (1H, dd, J = 8, 13Hz)
- 3. 40 (1 H, d, J = 2 Hz)
- 3. 43 (1H, d, J = 13 Hz)
- 3. 57 (1H, d, J = 13 Hz)
- 3. 67 (1H, d, J = 2 H z)
- 4. 07 (1H, m)
- 4. $2 \sim 4$. 4 (2 H, m)
- 5. 93 (1H, brd, J = 8 Hz)
- 7. $2 \sim 7$. 4 (5 H, m)

[実施例53]

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N- \wedge +) - N- \vee +) - N - \vee +) \vee + (2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N- \wedge +) - N - \vee +) -] \vee + (2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N- \wedge +) - N - \vee +) -] \vee + (2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N- \wedge +) - N - \vee +) -] \vee + (2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N- \wedge +) - N - \vee +) -] \vee + (2S, 3S) - (2S$

2) 上記の1) で得たN-[1-(S)-[α -(R)-メトキシベンジル] -3-メチルブチル] フタルイミド (25.6 g, 75.9ミリモル) のエタノール (250 mL) 懸濁液にヒドラジン一水和物 (7.5 mL) を加え、15時間加熱還流した。氷浴で冷却後、4 N塩酸(200 mL)を加えて5 $^{\circ}$ で1時間撹拌し、不溶物を濾別し、4 N塩酸で洗浄した。濾液と洗浄液とを合わせ、減圧下にエタノールを留去し、残留物を10N水酸化ナトリウム水溶液でpH約11に塩基性化し、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下に溶媒を留去し、標題化合物を淡黄色油状物として得た(15.5 g、純度91%、収率81%)。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.86 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0. 91 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. 03 (2H, brs)
- 1. 06 (1H, ddd, J = 14, 10, 4Hz)
- 1. 34 (1H, ddd, J=14, 10, 3Hz)
- 1. 76 (1H, m)
- 3. 06 (1H, ddd, J=10, 5, 3Hz)
- 3. 24 (3H, s)
- 3. 96 (1H, d, J = 5 Hz)
- 7. $26 \sim 7$. 39 (5H, m)

[参考例3]

- 1-(S)-(ジフェニルメトキシ)メチル-3-メチルブチルアミン (実施例21の原料化合物)
- (S) (+) -ロイシノール (118mg, 1.0ミリモル) のトルエン (8mL) 溶液に、メタンスルホン酸 (96mg, 1.0ミリモル)、続いてトリス (ジフェニルメチル) ホスフェート (0.60g, 1.0ミリモル) を加えた。30分間加熱還流後、室温まで冷却し、10%炭酸ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液は水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に溶媒を留去した。残留物にクロロホルム (10mL) を加

ペンタノン塩酸塩(24.2g, 0.106ミリモル)のメタノール(250mL)溶液に、氷冷下にて撹拌しながら、内温を 10° 以下に維持して、水素化ホウ素ナトリウム(3.8g, 0.10ミリモル)を少量ずつ加えた。同温度にて1時間撹拌した後、減圧下に濃縮し、残留物にクロロホルム(100mL)、水(50mL)および2N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。クロロホルム層を分取し、水層をクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を合せて、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下にて溶媒を留去後、標題化合物を白色結晶として得た(17.8g、収率87%)。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0.87 (3H, t, J = 7 H z)
- 1. 01 (3H, d, J = 7Hz)
- 1. 13 (1H, m)
- 1. 38 (1H, m)
- 1. 56 (1H, m)
- 2. 81 (1H, t, J = 6 Hz)
- 4. 68 (1H, d, J = 6 Hz)
- 7. $25 \sim 7$. 38 (5H, m)

[参考例2]

ウイスター系雄性ラット(5~6週齢)を低カルシウム食(Ca:0.02%、オリエンタル酵母工業株式会社製)で1週間飼育し、骨吸収亢進モデルラットとした。100g体重当り0.2mLの投与量になるように試験化合物を1%メチルセルロース水溶液に懸濁し(試験化合物が油状の場合には、非イオン性界面活性剤であるツイーン20を添加した)、強制経口投与した。投与6時間後に、尾静脈より採血し、血漿カルシウム濃度をOCPC法により測定した。

試験化合物の血漿カルシウム濃度低下作用は次式により算出した。

100×[(化合物投与群の6時間後の血漿Ca濃度) - (化合物非投与群の6時間後の血漿Ca濃度)] / (化合物非投与群の6時間後の血漿Ca濃度)

(3) 実験結果

測定の結果を第2表に示す(試験化合物は、実施例の番号で示す)。この結果から、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、血漿カルシウム濃度を低下させ、亢進した骨吸収を抑制することが示された。

第2表

試験化合物	投与量 (mg/kg, p. o.)	血漿カルシウム濃度 低下作用
実施例 1 a	1 5	-12.5%
実施例 5	1 5	-20.4%
実施例7	1 5	-13.6%
実施例8	1 5	-15.8%
実施例11	1 5	-17.3%
実施例13	1 5	-14.7%
実施例14	5	-9.9%
実施例17	1 5	-15.4%
実施例18 a	1 5	-24.5%

[薬理試験例2] カテプシン L 阻害作用

えて不溶物を濾別後、減圧下に溶媒を留去し、残渣をエーテル (2 m L) に溶解した。この溶液をシュウ酸・二水和物 (0.14g) のメタノール (2 m L) 溶液に撹拌下に加え、一晩静置した。析出した結晶を濾取し、メタノール/エーテル (1/1) 混合溶媒で洗浄して、乾燥した。得られたシュウ酸塩を水酸化ナトリウム水溶液で処理し、標題化合物を淡黄色油状物として得た (126 m g、収率44%)。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ :

- 0. 88 (3H, d, J = 6 Hz)
- 0.89 (3H, d, J = 6 Hz)
- 1. $16 \sim 1$. 28 (2H, m)
- 1. 68 (1H, m)
- 1. 98 (2H, br)
- 3. 11 (1.H, m)
- 3. 22 (1H, dd, J = 9, 8Hz)
- 3. 43 (1H, dd, J=9, 4Hz)
- 5. 35 (1H, s)
- 7. $21 \sim 7$. 37 (10 H, m)

(薬理試験)

[薬理試験例1] 骨吸収抑制作用の評価(低カルシウム食摂餌ラットにおける血 漿カルシウム濃度低下作用による)

(1) ラットをカルシウム欠乏食で飼育すると、骨量減少症を引き起こす。これは、血中のカルシウム濃度を正常範囲内に維持しようとするために、骨からカルシウムが溶出(骨吸収)される結果である。従って、本モデルにおいて骨吸収を抑制する物質は、骨から血中へのカルシウム溶出を抑制することによって、血中カルシウム濃度を低下させる。従って、下記の実験(J. M. Delaisseet al., Biochem. Biophys. Res. Commun., 125, 441 (1984) 参照)により、その血中カルシウム濃度低下作用を検討し、本発明の化合物の骨吸収抑制作用を評価した。

(2) 実験法

[薬理試験例3] カテプシンB阻害作用

(1) 測定法

 $352\,\text{mM}$ のKH₂ PO₄、 $48\,\text{mM}$ のNa₂ HPO₄、 $5.32\,\text{mM}$ のEDTA・ $2\,\text{Na}$ および $10\,\text{mM}$ のLーシステインを含む溶液($p\,\text{H}\,6.0$)0. $25\,\text{mL}$ にリソソーム分画 $0.1\,\text{mL}$ 、試験化合物 $5\,\mu$ Lおよび蒸留水 $0.54\,$ 5 m Lを加えて、 $30\,\text{C}$ で $15\,\text{分間}$ プレインキュベーションした後、基質として、 $50\,\mu$ MのカルボベンゾキシーLーアルギニルーLーアルギニンー 4 ーメチルクマリルー 7 ーアミド(Z ーA r g ーA r g ーMCA)溶液 $0.1\,\text{mL}$ を加えて反応を開始させた。 $30\,\text{C}$ で $20\,\text{分間反応させた後}$ 、その反応液に $100\,\text{mM}$ のモノクロル酢酸ナトリウム、 $30\,\text{mM}$ の酢酸ナトリウム及び $70\,\text{mM}$ の酢酸を含む水溶液($p\,\text{H}\,4.3$) $1\,\text{mL}\,$ を加えて、反応を停止させた。最終容量の蛍光強度を励起波長 $380\,\text{nm}$ 、蛍光波長 $460\,\text{nm}$ で測定した。

(2) 測定結果

測定の結果は第3表に示す(試験化合物は、実施例の番号で示す)。

第3表

試験化合物	カテプシン阻害作用(IC so)	
	カテプシンL	カテプシンB
実施例 2	1. 1×10 ⁻⁸	1. 2×10 ⁻⁷
実施例 9	5. 7×10 ⁻⁸	2.1×10^{-7}
実施例11	1. 8×10 ⁻⁸	8. 5×10 ⁻⁸
実施例12	9. 4×10 ⁻⁸	1. 0×10^{-7}
実施例22	3. 3×10 ⁻⁹	4. 1×10^{-8}
実施例23	1. 1×10 ⁻⁸	
実施例24	6. 9×10 ⁻⁹	2.8×10^{-8}

第3表の結果から、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、カテプシンL

(1) ラット肝臓リソソーム分画の調製

ウイスター系雄性ラットを脱血致死させ、門脈より氷冷した生理食塩水を注入して還流後、肝臓を摘出した。以下の操作は4℃で行なった。はさみで細切後、5gを量りとり、9倍量の0.25Mスクロース液を加えてホモジナイズ(ポッター型テフロンホモジナイザー)した。ホモジネートを800×gで10分間遠心分離して得た上清を、さらに12000×gで20分間遠心分離した。得られた沈澱に0.25Mスクロース液25mLを加えてホモジナイズした後、1200×gで20分間遠心分離した。得られた沈澱に0.25Mスクロース液10mLを加えてホモジナイズしたものをリソソーム分画とした。次いで、この分画を0.33%トリトンX-100を含む0.25Mスクロース液で希釈してカテプシンL活性の測定に供した。

(2) カテプシンし活性の測定

 $340\,\mathrm{mM}$ 酢酸ナトリウム、 $60\,\mathrm{mM}$ 酢酸、 $4\,\mathrm{mMEDTA}$ 及び $8\,\mathrm{mM}$ ジチオスレイトールを含む溶液($\mathrm{pH}:5.5$) $0.25\,\mathrm{mL}$ に、リソソーム分画 $0.1\,\mathrm{mL}$ 、被検化合物溶液 $5\,\mu$ L および蒸留水 $0.545\,\mathrm{mL}$ を加えて $30\,\mathrm{C}$ で $15\,\mathrm{G}$ 間プレインキュベートした後、基質として $50\,\mu$ Mカルボベンゾキシー L ーフェニルアラニルーL ーアルギニンー 4 ーメチルクマリルー 7 ーアミド(2 ー $20\,\mathrm{G}$ 門 $20\,\mathrm{G}$ 一 $20\,\mathrm{G}$ で $20\,\mathrm{G}$ 間反応させた後、 $100\,\mathrm{mM}$ モノクロル酢酸ナトリウム、 $30\,\mathrm{mM}$ 酢酸ナトリウムおよび $20\,\mathrm{G}$ の $20\,\mathrm{G}$ の

なお、Z-Phe-Arg-MCA は、リソソーム分画に含まれるカテプシンBによっても分解されるため、カテプシンB特異的阻害剤であるCA-0.7.4 [村田他、FEBS Lett. 280, 307-310(1991)]を反応溶液に 1.0^{-7} M添加してカテプシンBを完全に阻害した条件下で測定を行なった。

(3) 測定結果

測定の結果は第3表に示す(試験化合物は、実施例の番号で示す)。

yricum)を注射して感作した。試験化合物(実施例5の化合物)300mg/kgは、感作翌日から21日間1日1回経口投与した(薬物群、8例)。最終投与後、非処置側の後肢足蹠容積をVolume Differential Meterを用いて測定し、化合物非投与群(コントロール群、8例)と比較した。尚、アジュバンド非処置群(正常群、8例)を別途設けた。

試験化合物の足蹠の腫脹抑制率は、次式により算出した。

100× (薬物群-コントロール群) / (正常群-コントロール群)

(3) 実験結果

試験化合物は、足蹠の腫脹を42%抑制した(Mann-Whitney's U testでコントロール群に対して危険率1%未満で有意)。この結果から、本発明のエポキシコハク酸アミド誘導体は、慢性関節リウマチの治療に有用であることが示された。

阻害作用に加えて、カテプシンB阻害作用を有することが分る。

「薬理試験例4] ラット卵巣摘出モデルに対する作用

(1) ラット卵巣摘出モデルは、ヒトの閉経後骨粗鬆症の実験モデルであり、本 モデルにおける発明化合物の作用を検討した。

(2) 実験法

雌性SD系ラット(13週齢)の両側卵巣を摘出し、翌日から試験化合物(実 施例5の化合物)300mg/kgを4週間1日1回経口投与した(薬物群、8 例)。最終投与後、第4腰椎を摘出し、末梢骨骨密度測定装置 p - Q C T により 総骨密度を測定し、化合物非投与群(コントロール群、7例)と比較した。尚、 偽手術群(7例)を別途設けた。

(3) 実験結果

測定の結果を第4表に示す。この結果から、本発明のエポキシコハク酸アミド 誘導体は、卵巣摘出による骨密度減少を抑制し、骨粗鬆症に有用であることが示 された。

第4表

群	第4腰椎総骨密度(mg/cm')
偽手術群	6 5 8 . 8 ± 4 6 . 3
コントロール群	5 4 3. 7 ± 3 1. 4
薬物群	6 1 7. 8 ± 3 7. 9 **

平均値生標準偏差 **P<0.01 (対コントロール群)

[薬理試験例 5] ラット・アジュバンド関節炎に対する作用

(1) ラット・アジュバンド関節炎は、ヒトの慢性関節リウマチに類似した実験 モデルであり、本モデルにおける発明化合物の作用を検討した。

(2) 実験法

雄性ウイスター系ラット(5週齢)の右後肢足蹠皮下に、流動パラフィンに懸 濁したマイコバクテリウム・ブチリカム (Mycobacterium But

6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)であり;Y ¹ は、O R ⁵ (R^sは、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~2 0のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数1~6のアル キル基とからなるアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)、SR °(R °は、水素 原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基 、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とから なるアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が3~12の複 素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキ ル基とからなる複素環アルキル基である)、またはNR ⁷R ⁸ (R ⁷は、水素原 子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、 炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからな るアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が3~12の複素 環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル 基とからなる複素環アルキル基であり、そしてR*は、水素原子、炭素原子数が 1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~ 20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、 炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭 素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)であり;そ して Y^2 は、水素原子または炭素原子数が $1\sim 10$ のアルキル基である;あるい は、Y ' とY ² とは一緒になって、=O、=S、=N-R ⁹ (R ⁹は、水素原子 、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭 素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる アラルキル基、炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12 の複素環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であ る)、あるいは $=N-OR^{-10}$ (R^{-10} は、水素原子、炭素原子数が $1\sim10$ のア ルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリー ル基と炭素原子数1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3

請求の範囲

1. 下記式(1)で表わされるエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩:

[上記の式において、R¹は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、 炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアルキニル基、 炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素 原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3~12の 複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアル キル基とからなる複素環アルキル基であり;R2は、炭素原子数が1~10のア ルキル基、炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアル キニル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリー ル基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり; R³は、水素原子、炭素 原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原 子数が2~10のアルキニル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子 数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラル キル基、炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素 環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり;X は、-O-または-NR⁴-(R⁴は、水素原子、炭素原子数が1~10のアル キル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール 基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3 ~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~

5. 式(1)のXが、-O-である請求の範囲第1乃至4項のうちの何れかの項 に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。

- 6. 式 (1) の Y 「が、ヒドロキシル基、炭素原子数 $1 \sim 6$ の アルコキシ基、アセトキシ基、または炭素原子数が $6 \sim 2$ 0 の アリール基と炭素原子数が $1 \sim 6$ の アルキル基からなる アラルキルオキシ基である 請求の 範囲第 1 乃至 5 項の うちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる 塩。
- 7. 式(1)の R^2 がイソブチル基またはイソプロピル基であり、 R^3 が水素原子であり、 Y^1 が OR^5 (R^5 は請求の範囲第1項と同じ)であり、そして Y^2 が水素原子である請求の範囲第1項、第2項もしくは第5項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またその生理学的に許容できる塩。
- 8. 式(1)の R^2 がイソブチル基またはイソプロピル基であり、 R^3 が炭素原子数が $6\sim20$ のアリール基であり、 Y^1 が OR^5 (R^5 は請求の範囲第1項と同じ)であり、そして Y^2 が水素原子である請求の範囲第1項、第2項もしくは第5項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またその生理学的に許容できる塩。
- 9. 式 (1) のY 1 とY 2 とが一緒になって、= Oを形成する請求の範囲第1乃至5項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 10. 生理学的に許容できる塩がアルカリ金属塩である請求の範囲第1乃至9項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体の生理学的に許容できる塩。

~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~ 6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)を表わしてもよい;なお、 上記R ° ~R '° のアルキル基はいずれも、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原 子数が1~6のアルキルアミノ基、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミ ノ基、炭素原子数が1~6のアルコキシ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~ 7のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキル アミノカルボニル基、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル 基、およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有 していてもよく、また上記R '~R 'O の各アリール基および各複素環基は、炭 素原子数が1~6のアルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子数が1~ 6のアルキルアミノ基、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミノ基、炭素 原子数が1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数が1~6のハロアル キル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~7のアルコキ シカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルアミノカルボ ニル基、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル基、アミジノ 基、およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有 していてもよい]。

- 2. 式(1)の R^1 が、水素原子または炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基である請求の範囲第1項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 3. 式(1)の R^2 が、炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基、フェニル基、もしくはベンジル基である請求の範囲第1項もしくは請求の範囲第2項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 4. 式(1)の R^3 が、水素原子または炭素原子数が $6\sim20$ のアリール基である請求の範囲第1乃至3項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。

WO 99/11640 PCT/JP98/03983

11. 請求の範囲第1乃至10項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む骨疾患の治療薬。

12. 請求の範囲第1乃至10項のうちの何れかの項に記載のエポキショハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む関節炎の治療薬。

International application No.

PCT/JP98/03983

C (Continua	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X A	JP, 6-336428, A (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 6 December, 1994 (06. 12. 94) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 6-172211, A (The Makrieen Hospital Corp.), 21 June, 1994 (21. 06. 94) & EP, 580161, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 4-139182, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 13 May, 1992 (13. 05. 92) & WO, 9206090, A & EP, 555479, A & US, 5281717, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 3-72478, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 27 March, 1991 (27. 03. 91) & EP, 407017, A & US, 5068354, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 2-304075, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 17 December, 1990 (17. 12. 90) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-310823, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 19 December, 1988 (19. 12. 88) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-264525, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 1 November, 1988 (01. 11. 88) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-275575, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 14 November, 1988 (14. 11. 88) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-275576, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 14 November, 1988 (14. 11. 88) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-183531, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 28 July, 1988 (28. 07. 88) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 58-126879, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 28 July, 1983 (28. 07. 83) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 57-169478, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 19 October, 1982 (19. 10. 82) & DE, 3212882, A & FR, 2503709, A & GB, 2098204, A & US, 4507297, A & US, 4596803, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 57-72913, A (Nippon Chemipher Co., Ltd.), 7 May, 1982 (07. 05. 82) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 55-115878, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 6 September, 1980 (06. 09. 80) & DE, 3000628, A & GB, 2046730, A & FR, 2450256, A & US, 4382889, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 55-35012, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 11 March, 1980 (11. 03. 80) (Family: none)	1-5, 9, 10 6-8

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1002)

International application No.

PCT/	JP98.	/039	83

	IFICATION OF SUBJECT MATTER	A61V21/22E 21/40F	21/39 21/416	
Int.	C1 ⁶ C07D303/48, 405/12, 409/12 31/44 // (C07D405/12, 213:			
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS	SSEARCHED			
	ocumentation searched (classification system followed b		21/20 21/11=	
Int.	C1 ⁶ C07D303/48, 405/12, 409/12 31/44 // (C07D405/12, 213:			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched	
Gl	at has appointed division the last of the last	n of data been and mile and a six of the	neah to-ma	
	ata base consulted during the international search (nam STN), REGISTRY (STN)	ic of data base and, where practicable, se	arch terms used)	
`	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
[
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	WO, 97/26881, A1 (HITACHI CH		1-5, 9, 10	
A	31 July, 1997 (31. 07. 97) (6-8	
	•	-	3 6 4 4 4	
X A	EP, 771565, A (SENJU PHARMAC 7 May, 1997 (07. 05. 97)	EUTICAL CO., LTD),	1-5, 9, 10 6-8	
^				
Х	WO, 97/03060, Al (Senju Pharm		1-5, 9, 10	
A	30 January, 1997 (30. 01. 97)) & EP, 838460, A	6-8	
х	JP, 8-325282, A (Nippon Chem		1-5, 9, 10	
A	10 December, 1996 (10. 12. 96	6)	6-8	
	& WO, 9630378, A1 ; Par. Nos	5. [130], [131]		
х	JP, 8-73352, A (Taisho Pharm		1-5, 9, 10	
A	19 March, 1996 (19. 03. 96)		6-8	
x	 JP, 8-104683, A (Takeda Chemi	cal Industries, Ltd.	1-5, 9-11	
A	23 April, 1996 (23. 04. 96)		6-8	
	& EP, 655447, A & US, 55568	854, A		
			<u></u>	
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	·	
1	categories of cited documents:	"T" later document published after the inten		
conside	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	date and not in conflict with the applica the principle or theory underlying the in	rvention	
"E" earlier	document but published on or after the international filing date tent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the cl considered novel or cannot be considered	laimed invention cannot be	
cited to	o establish the publication date of another citation or other l reason (as specified)	when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the cl		
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step	when the document is	
means "P" docum	ent published prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such of being obvious to a person skilled in the	art	
1	the priority date claimed "&" document member of the same patent family			
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea		
25 1	November, 1998 (25. 11. 98)	8 December, 1998 (υ8. 12. 98)	
	mailing address of the ISA/	Authorized officer		
Japa	anese Patent Office	İ		

Telephone No.

Facsimile No.

International application No.

PCT/JP98/03983

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
X A	Gour-Salin, Barbara J. et al., Epoxysuccinyl Dipeptides as Selective Inhibitors of Cathepsin B, J. Med. Chem., 1993, Vol. 36, No. 6, pp.720-5	1-5, 9, 10 6-8
X A	YAMAMOTO, Atsushi et al., Crystallization and Preliminary X-ray Study of the Cathepsin B Complexed with CA074, a Selective Inhibitor, J. Mol. Biol., 1992, Vol. 227, No. 3, pp.924-4	1-5, 9, 10 6-8
X A	OHSHITA, Takeyuki et al., Effects of selective inhibition of cathepsin B and general inhibition of cysteine proteinases on lysosomal proteolysis in rat liver in vivo and in vitro, Eur. J. Biochem., 1992, Vol. 209, No. 1, pp.223-31	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAWATARI, Takeo et al., Novel epoxysuccinyl peptides. A selective inhibitor of cathepsin B, in vivo, FEBS Lett., 1991, Vol. 280, No. 2, pp.311-15	1-5, 9, 10 6-8
X A	MURATA, Takeo et al., Novel epoxysuccinyl peptides. A selective inhibitors of cathepsin B, in vivo, FEBS Lett., 1991, Vol. 280, No. 2, pp.307-11	1-5, 9, 10 6-8
X A	Fumio Sakurai et al., "Suppression of Reperfusion Injury by Inhibition Thiol Protease-by using Canine Heart subjected to Reperfusion (in Japanese)", The Kitakanto Medical Journal, 1991, Vol. 41, No. 1, pages 33 to 50	1-5, 9, 10 6-8
X A	ICHIHARA, Kazuo et al., Effect of NCO-700, an inhibitor of protease, an lysosomal rupture in the ischemic myocardium, J. Pharm., 1991, Vol. 80, No. 3, pp.252-4	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAKANO, Hideyuki et al., Platelet Aggregation Induced by Platelet-Activating Factor Is Suppressed by Cystine Protease Inhibitor, BIOCHEMICAL MEDICINE AND METABOLIC BIOLOGY, 1991, Vol. 45, No. 1, pp.41-47	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAWARA, K. et al., Effect of NCO-700, an Inhibitor of thiol protease, on reactive oxygen production by chemotactic peptide-stimulated rabbit peripheral granulocytes, Experimentia, 1988, Vol. 44, No. 4, pp.346-7	1-5, 9, 10 6-8
X A	HASHIMOTO, Keitaro, CORRELATION BETWEEN THE ANTIARRHYTHMIC EFFECTS OF DRUGS ON EXPERIMANTAL VENTRICULAR ARRHYTHMIC AND THEIR CELLULAR ELECTROPHYSIOLOGICAL EFFECTS, Excerpta Med., 1987, Vol. 750 (Pharmacology), pp.497-500	1-5, 9, 10 6-8
X A	Chem. Abstr., Vol. 107, 1987, the abstract No. 17480, HASHIMOTO, K. et al., Antiarrhythmic effects of possible anti-ischemic drugs. Pharmacol. Res. Pract., Proc. Congr. Hung. Pharmacol. Soc., 4th, Meeting Date 1985, Vol. 1, pp.25-31	1-5, 9, 10 6-8

International application No.

PCT/JP98/03983

C (Continua	(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X A	JP, 53-108936, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 22 September, 1978 (22. 09. 78) & DE, 2809036, A & FR, 2382447, A & GB, 1595168, A & US, 4393228, A	1-5, 9, 10 6-8	
X A	JP, 53-108923, A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 22 September, 1978 (22. 09. 78) & DE, 2809036, A & FR, 2382447, A & GB, 1595168, A & US, 4393228, A	1-5, 9, 10 6-8	
X A	YAMAMOTO, Atsushi et al., Binding Mode of CA074, a specific irrevarsible inhibitor, to bovine cathepsin B as determined by x-ray crystal analysis of the complex, J. Biochem., 1997 May, Vol. 121, No. 5, pp.974-977	1-5, 9, 10 6-8	
X A	FENG, Ming-Hsiang et al., The binding mode of an E-64 analog to the active site of cathepsin B, Protein Engineering, 1996, Vol. 9, No. 11, pp.977-986	1-5, 9, 10 6-8	
X A	TURK, D. et al., Crystal Structure of Cathepsin B Inhibited with CA030 at 2.0-Å Resolution: A Basis for the Design of Spesific Epoxysuccinyl Inhibitors, Biochemistry, 1995, Vol. 34, No. 14, pp.4791-4797	1-5, 9, 10 6-8	
X A	KORN, Andreas et al., A Convenient Synthesis of Optically Pure (2R,3R)-2,3-Epoxysuccinyl-Dipeptides, Tetrahedron, 1994, Vol. 50, No. 28, pp.8381-8392	1-5, 9, 10 6-8	
X A	IKEDA, Hisao et al., A PROTEASE INHIBITOR, NC0-700, IMPROVES THE CONTRACTILE FUNCTION IN STUNNED CANINE MYOCARDIUM, Japanese Circulation Journal, 1994, Vol. 58, No. 9, PP.713-719	1-5, 9, 10 6-8	
X A	HILL, Peter A. et al., Inhibition of Bone Resorption by Selective Inactivators of Cysteine Proteinases, Journal of Cellulara Biochemistry, 1994, Vol. 56, No. 1, pp.118-130	1-5, 9-11 6-8	
X A	INUBUSHI, Tomoko et al., Specific Assay Method for the Activities of Catepsin L-Type Cysteine Proteinases, J. Biochem, 1994, Vol. 116, No. 2, pp.282-4	1-5, 9, 10 6-8	
X A	BUTTLE, David J. et al., INHIBITION OF CARTILAGE PROTEOGLYCAN RELEASE BY A SPECIFIC INACTIVATOR OF CATHEPSIN B AND AN INHIBITOR OF MATRIX METALLOPROTEINASES, ARTHRITIS & RHEUMATISM, 1993, Vol. 36, No. 12, pp.1709-1717	1-5, 9, 10 6-8	
X A	Buttle, David J. et al., CA074 Methyl Ester: A proinhibitor for Intracellular Cathepsin B, ARCHIVES OF BIOCHEMISTRY AND BIOPHYSICS, 1992, Vol. 299, No. 2, pp.377-380	1-5, 9, 10 6-8	
	ASA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)	·	

International application No.
PCT/JP98/03983

A. (Continuation) CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

333:00) (C07D405/12, 235:00, 303:00)

B. (Continuation) FIELDS SEARCHED

333:00) (C07D405/12, 235:00, 303:00)

Form DCT/ICA/210 (avter cheat) (Inter 1902)

International application No.
PCT/JP98/03983

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X A	HASHIMOTO, Keitaro et al., Antiarrhythmic Effects of Possible Anti-Ischemic Drugs, Yamanashi Med. J., 1986, Vol. 1, No. 1 pp.1-10	1-5, 9, 10 6-8
X A	TOYO-OKA, T. et al., Temporary Salvage of Ischemic Myocardium by the Protease Inhibitor Bis[ethyl(2R,3R)-3-[(S)-methyl-1-[4-(2,3,4-tri-methoxy-phenyl-methyl)piperazine-1-ylcarboxyl]butyl-carbonyl]oxiran-2-carboxylate]sulfate, ArzeimForsche, 1986, Vol. 36, No. 4, pp.671-5	1-5, 9, 10 6-8
X A	TOYO-OKA, T. et al., Suppression of Myocardial Protein Degradation by the Protease Inhibitor Bis[ethyl(2R,3R)-3-[(S)-methyl-1-[4-(2,3,4-tri-methoxy-phenyl-methyl)piperazine-1-ylcarboxyl]butyl-carbonyl]oxiran-2-carboxylate]sulfate under Hypoxia, ArzeimForsche, 1986, Vol. 36, No. 2, pp.190-3	1-5, 9, 10 6-8
X A	SASHIDA, Hiroshi et al., INHIBITION WITH NCO-700, A PROTEASE INHIBITOR OF DEGRADATION OF CARDIC MYOFIBRILLAR PROTEINS DURING ISCHEMIA IN DOGS, Biochemical Pharmacology, 1985, Vol. 34, No. 21, pp.3875-3880	1-5, 9, 10 6-8
X A	HAGA, Naomi, Effect of NCO-700, an Inhibitor of Protease, on Myocardial pH Decreased by Coronary Occlusion in Dogs, Pharmacology, 1985, Vol. 31, No. 4, pp.208-217	1-5, 9, 10 6-8
X A	HARA, Kaoru et al., Inhibition of calsium-activated neutral protease of monkey cardiac muscle by epoxysuccinic acid derivatives, Biomedical Research, 1983, Vol. 4, No. 1, pp.121-124	1-5, 9, 10 6-8
X A	TOYO-OKA, Teruhiko et al., Reduction of Experimentally Produced Acute Myocardial Infarction Size by a New Synthetic Inhibitor, NCO-700, Against Calcium-Activated Neutral Protease, Jpn. Heart J., 1982, Vol. 23, No. 5, pp.829-834	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAMAI, Masaharu et al., Relationship between Structure and Papain Inhibitory Activity of Epoxysuccinyl Amino Acid Derivatives, Agric. Biol. Chem., 1981, Vol. 45, No. 3, pp.675-679	1-5, 9, 10 6-8
X A	Chem. Abstr., Vol. 93, 1980, the abstract No. 239854, HANADA, Kazunori et al., A specific thiolprotease inhibitor, E-64 and its derivatives, Pept. Chem., 1980, Volume Date 1979, 17th, pp.31-6	1-5, 9, 10 6-8

International application No.

PCT/JP98/03983

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following rear	sons:
1. Claims Nos.:	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
Talkorky, hamely.	
·	
2. Claims Nos.:	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such	h an
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
	•
3. Claims Nos.:	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a)).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The inventions of claims 1 to 5, 9 and 10 relate to publicly know	m
compounds, and the inventive concept thereof is thus different from the	nat
of claims 6 to 8, 11 and 12 of novel compounds. Such being the case, t	:he
group of inventions of claims 1 to 5, 9 and 10 and the group of invention of claims 6 to 8, 11 and 12 are not considered as relating to a group	ns of
inventions so linked as to form a single general inventive concept.	
·	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all	
searchable claims.	
2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payr	mont
of any additional fee.	Helli
of any additional rec.	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report co	vers
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
	′
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is	
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
The state of the s	
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X	JP,8-73352,A(大正製薬株式会社)19.3月.	1-5, 9, 10	
A	1996(19.03.96)ファミリーなし	6-8	
X A	JP, 8-104683, A (武田製薬株式会社) 23. 4月. 1996 (23. 04. 96) & EP, 655447, A&US, 5556854, A	1-5, 9-11 6-8	
X	JP, 6-336428, A (武田製薬株式会社) 06. 12月.	1-5, 9, 10	
A	1994 (06. 12. 94) ファミリーなし	6-8	
X A	JP, 6-172211, A (ザ・マクリーン・ホスピタル・コーポレイション) 21. 6月. 1994 (21. 06. 94) & EP, 580161, A	1-5, 9, 10 6-8	
X A	JP, 4-139182, A (大正製薬株式会社) 13.5月. 1992 (13.05.92) &WO, 9206090, A EP, 555479, A&US, 5281717, A	1-5, 9, 10 6-8	
X A	JP, 3-72478, A (大正製薬株式会社) 27. 3月. 1991 (27. 03. 91) & EP, 407017, A&US, 5068354, A	1-5, 9, 10 6-8	
X	JP, 2-304075, A (大正製薬株式会社) 17. 12月.	1-5, 9, 10	
A	1990 (17. 12. 90) ファミリーなし	6-8	
X	JP, 63-310823, A (日本ケミファ株式会社) 19.	1-5, 9, 10	
A	12月. 1988 (19. 12. 88) ファミリーなし	6-8	
X	JP, 63-264525, A (日本ケミファ株式会社) 01.	1-5, 9, 10	
A	11月. 1988 (01. 11. 88) ファミリーなし	6-8	
X	JP, 63-275575, A (日本ケミファ株式会社) 14.	1-5, 9, 10	
A	11月. 1988(14. 11. 88)ファミリーなし	6-8	
X	JP, 63-275576, A (日本ケミファ株式会社) 14.	1-5, 9, 10	
A	11月. 1988(14. 11. 88)ファミリーなし	6-8	
X	JP, 63-183531, A (日本ケミファ株式会社) 28.	1-5, 9, 10	
A	7月. 1988 (28. 07. 88) ファミリーなし	6-8	
X	JP, 58-126879, A (日本ケミファ株式会社) 28.	1-5, 9, 10	
A	7月. 1983 (28. 07. 83) ファミリーなし	6-8	
X A	JP, 57-169478, A (日本ケミファ株式会社) 19. 10月. 1982 (19. 10. 82) &DE, 3212882, A&FR, 2503709, A&GB, 2098204, A &US, 4507297, A&US, 4596803, A	1-5, 9, 10 6-8	
X	JP, 57-72913, A (日本ケミファ株式会社) 07.	1-5, 9, 10	
A	5月. 1982 (07. 05. 82) ファミリーなし	6-8	
X	JP, 55-115878, A (大正製薬株式会社) 06.9月. 1980 (06.09.80) &DE, 3000628, A& GB, 2046730, A&FR, 2450256, A&US, 4 382889, A	1-5, 9, 10 6-8	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07D303/48, 405/12, 409/12, A61K31/335, 31/495, 31/38. 31/415, 31/44// (C07D405/12, 213:00, 303:00) (C07D409/12, 303:00, 333:00) (C07D405/12, 235:00, 303:00)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07D303/48. 405/12. 409/12. A61K31/335. 31/495. 31/38. 31/415. 31/44// (C07D405/12. 213:00. 303:00) (C07D409/12. 303:00. 333:00) (C07D405/12. 235:00. 303:00)

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CA (STN) REGISTRY (STN)

C. 関連す	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO, 97/26881, A1 (HITACHI CHEMICAL CO.,LTD.)	1-5, 9, 10
A	31.7月.1997 (31.07.97) ファミリーなし	6-8
X	EP, 771565, A (SENJU PHARMCEUTICAL CO.,LTD) 07.	1-5, 9, 10
A	5月. 1997 (07. 05. 97)	6-8
X	WO, 97/03060, A1 (千寿製薬株式会社) 30. 1月.	1-5, 9, 10
A	1997 (30. 01. 98) & EP, 838460, A	6-8
X A	JP, 8-325282, A (日本ケミファ株式会社) 10. 12月. 1996 (10. 12. 96) &WO, 9630378, A1 【130】、【131】	1-5, 9, 10 6-8

[X] C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも の
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 25.11.98	国際調査報告の発送日 08.12.98
 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 9284 対質下 汽告 印 電話番号 03-3581-1101 内線 3453

C (続き).	(続き). 関連すると認められる文献		
引用文献の		関連する	
カテゴリー* X A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 YAMAMOTO, Atsushi et al, Crystallization and Preliminary X- ray Study of the Cathepsin B Complexed with CAO74, a Selective Inhibitor, J. Mol. Biol., 1992, Vol. 227, No. 3, pp. 924-4	請求の範囲の番号 1-5, 9, 10 6-8	
X A	OHSHITA, Takeyuki et al, Effects of selective inhibition of cathepsin B and general inhibition of cysteine proteinases on lysosomal proteolysis in rat liver <i>in vivo</i> and <i>in vitro</i> , Eur. J. Biochem., 1992, Vol. 209, No. 1, pp. 223-31	1-5, 9, 10 6-8	
X A	TAWATARI, Takeo et al, Novel epoxysuccinyl peptides. A selective inhibitor of cathepsin B, in vivo, FEBS Lett., 1991, Vol. 280, No. 2, pp. 311-15	1-5, 9, 10 6-8	
X A	MURATA, Takeo et al, Novel epoxysuccinyl peptides. A selective inhibitors of cathepsin B, in vivo, FEBS Lett., 1991, Vol. 280, No. 2, pp. 307-11	1-5, 9, 10 6-8	
X A	桜井 文雄 等、チオールプロテアーゼ阻害による再灌流障害の抑制ー大再灌流心を用いてー、北関東医学、1991、第41巻、第 1号、第33-50頁	1-5, 9, 10 6-8	
X A	ICHIHARA, Kazuo et al, Effect of NCO-700, an inhibitor of protease, an lysosomal rupture in the ischemic myocardium, J. Pharm., 1991, Vol.80, No.3, pp.252-4	1-5, 9, 10 6-8	
X A	TAKANO, Hideyuki et al, Platelet Aggregation Induced by Platelet-Activating Factor Is Suppressed by Cystine Protease Inhibitor, BIOCHEMICAL MEDICINE AND METABOLIC BIOLOGY, 1991, Vol. 45, No. 1, pp. 41-47	1-5, 9, 10 6-8	
X A	TAWARA, K. et al, Effect of NCO-700, an Inhibitor of thiol protease, on reactive oxygen production by chemotactic peptide-stimulated rabbit peripheral granulocytes, Experimentia, 1988, Vol.44, No.4, pp. 346-7	1-5, 9, 10 6-8	
X A	HASHIMOTO, Keitaro, CORRELATION BETWEEN THE ANTIARRHYTHMIC EFFECTS OF DRUGS ON EXPERIMANTAL VENTRICULAR ARRHYTHMIC AND THEIR CELLULAR ELECTROPHYSIOLOGICAL EFFECTS, Excerpta Med., 1987, Vol.750(Pharmacology), pp. 497-500	1-5, 9, 10 6-8	
X A	Chem. Abstr., Vol. 107, 1987, the abstract No. 17480, HASHIMOTO, K. et al, Antiarrhythmic effects of possible anti-ischemic drugs, Pharmacol. Res. Pract., Proc. Congr. Hung. Pharmacol. Soc., 4th, Meeting Date 1985, Vol. 1, pp. 25-31	1-5, 9, 10	
X A	HASHIMOTO, Keitaro et al, Antiarrhythmic Effects of Possible Anti-Ischemic Drugs, Yamanashi Med. J., 1986, Vol.1, No.1 pp. 1-10	1-5, 9, 10 6-8	
X A	TOYO-OKA, T. et al, Temporary Salvage of Ischemic Myocardium by the Protease Inhibitor Bis[ethyl(2R, 3R)-3-[(S)-methyl-1-[4-(2, 3, 4-tri-methoxy-phenyl-methyl)piperazine-1-ylcarboxyl]but yl-carbonyl]oxiran-2-carboxylate]sulfate, ArzeimForsche, 1986, Vol. 36, No. 4, pp. 671-5	1-5, 9, 10 6-8	

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	JP, 55-35012, A (大正製薬株式会社) 11. 3月. 1980 (11. 03. 80) ファミリーなし	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 53-108936, A (大正製薬株式会社) 22. 9月. 1978 (22. 9月. 78) & DE, 2809036, A& FR, 2382447, A&GB, 1595168, A&US, 4393228, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 53-108923, A (大正製薬株式会社) 22. 9月. 1978 (22. 9月. 78) & DE, 2809036, A& FR, 2382447, A&GB, 1595168, A&US, 4393228, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	YAMAMOTO, Atsushi et al, Binding Mode of CAO74, a specific irrevarsible inhibitor, to bovine cathepsin B as determined by x-ray crystal analysis of tne complex, J. Biochem., 1997 May, Vol. 121, No. 5, pp. 974-977	1-5, 9, 10 6-8
X A	FENG, Ming-Hsiang et al, The binding mode of an E-64 analog to the active site of cathepsin B, Protein Engineering, 1996, Vol.9, No.11, pp.977-986	1-5, 9, 10 6-8
X A	TURK, D. et al, Crystal Structure of Cathepsin B Inhibited with CAO3O at 2.0-A Resolution: A Basis for the Design of Spesific Epoxysuccinyl Inhibitors, Biochemistry, 1995, Vol. 34, No. 14, pp. 4791-4797	1-5, 9, 10 6-8
X A	KORN, Andreas et al, A Convenient Synthesis of Optically Pure (2R, 3R)-2, 3-Epoxysuccinyl-Dipeptides, Tetrahedron, 1994, Vol. 50, No. 28, pp. 8381-8392	1-5, 9, 10 6-8
X A	IKEDA, Hisao et al, A PROTEASE INHIBITOR, NCO-700, IMPROVES THE CONTRACTILE FUNCTION IN STUNNED CANINE MYOCARDIUM, Japanese Circulation Journal, 1994, Vol. 58, No. 9, PP. 713-719	1-5, 9, 10 6-8
X A	HILL, Peter A. et al, Inhibition of Bone Resorption by Selective Inactivators of Cysteine Proteinases, Journal of Cellulara Biochemistry, 1994, Vol.56, No.1, pp.118-130	1-5, 9-11 6-8
X A	INUBUSHI, Tomoko et al, Specific Assay Method for the Activities of Catepsin L-Type Cysteine Proteinases, J. Biochem, 1994, Vol. 116, No. 2, pp. 282-4	1-5, 9, 10 6-8
X A	BUTTLE, David J. et al, INHIBITION OF CARTILAGE PROTEOGLYCAN RELEASE BY A SPECIFIC INACTIVATOR OF CATHEPSIN B AND AN INHIBITOR OF MATRIX METALLOPROTEINASES, ARTHRITIS & RHEUMATISM, 1993, Vol. 36, No. 12, pp. 1709-1717	1-5, 9, 10 6-8
X A	Buttle, David J. et al, CAO74 Methyl Ester: A proinhibitor for Intracellular Cathepsin B, ARCHIVES OF BIOCHEMISTRY AND BIOPHYSICS, 1992, Vol. 299, No. 2, pp. 377-380	1-5, 9, 10 6-8
X A	Gour-Salin, Barbara J. et al, Epoxysuccinyl Dipeptides as Selective Inhibitors of Cathepsin B, J. Med. Chem., 1993, Vol. 36, No. 6, pp. 720-5	1-5, 9, 10 6-8

第1個 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの1の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. i 請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. [請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第1個 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの2の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請求項1-5,9,10の発明の化合物は公知のものであり、その発明概念は、請求項6 -8,11,12の発明の新規な化合物という概念と異なるものであるから、請求項1- 5,9,10の発明と請求項6-8,11,12の発明は単一の一般的な発明概念を形成していると認めることはできない。
·
1.
2. X 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. U 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

様式PCT/ISA/210(第1ページの続葉(1))(1992年7月)

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	,
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	TOYO-OKA, T. et al, Suppression of Myocardial Protein Degradation by the Protease Inhibitor Bis[ethyl(2R, 3R)-3-[(S)-methyl-1-[4-(2, 3, 4-tri-methoxy-phenyl-methyl) piperazine-1-ylcarboxyl]butyl-carbonyl]oxiran-2-carboxylate]sulfate under Hypoxia, ArzeimForsche, 1986, Vol. 36, No. 2, pp. 190-3	1-5, 9, 10 6-8
X A	SASHIDA, Hiroshi et al, INHIBITION WITH NCO-700, A PROTEASE INHIBITOR OF DEGRADATION OF CARDIC MYOFIBRILLAR PROTEINS DURING ISCHEMIA IN DOGS, Biochemical Pharmacology, 1985, Vol. 34, No, 21, pp. 3875-3880	1-5, 9, 10 6-8
X A	HAGA, Naomi, Effect of NCO-700, an Inhibitor of Protease, on Myocardial pH Decreased by Coronary Occlusion in Dogs, Pharmacology, 1985, Vol.31, No.4, pp.208-217	1-5, 9, 10 6-8
X A	HARA, Kaoru et al, Inhibition of calsium-activated neutral protease of monkey cardiac muscle by epoxysuccinic acid derivatives, Biomedical Research, 1983, Vol. 4, No. 1, pp. 121-124	1-5, 9, 10 6-8
X A	TOYO-OKA, Teruhiko et al, Reduction of Experimentally Produced Acute Myocardial Infarction Size by a New Synthetic Inhibitor, NCO-700, Against Calcium-Activated Neutral Protease, Jpn. Heart J., 1982, Vol. 23, No. 5, pp. 829-834	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAMAI, Masaharu et al, Relationship between Structure and Papain Inhibitory Activity of Epoxysuccinyl Amino Acid Derivatives, Agric. Biol. Chem., 1981, Vol. 45, No. 3, pp. 675-679	1-5, 9, 10 6-8
X A	Chem. Abstr., Vol. 93, 1980, the abstract No. 239854, HANADA, Kazunori et al, A specific thiolprotease inhibitor, E-64 and its derivatives, Pept. Chem., 1980, Volume Date 1979, 17th, pp. 31-6	1-5, 9, 10 6-8

特許協力条約に基づく国際出願

願

塞

出願人は、この国際出願が特許協力条約に従って処理されることを請求する。

THE BOOK 17 A THE SECRET STORY	于8026 08026
国際出順日	0 4. 9. 98
(受付印)	受領印
WM I THAT I AMERICA	

	出題人又は代理人の書類配号 (希望する場合、最大12字) Y Y	-7356
第1欄 発明の名称		
エポキシコハク酸アミド誘導体		
9等 11 相間 と出題員人 氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載: 法人は公式の完全な名称を記載;		
200 (100) (100 (100 (100 (100 (100 (100 (るて名は郵便番号及び国名も記載)	この棚に記載した者は、 発明者でもある。
日本ケミファ株式会社		化 基番号:
NIPPON CHEMIPHAR CO., LTD.	•	03-3863-1204
〒101-8678 日本国東京都千代田区	岩本町2丁目2番3号	ファクシミリ番号:
2-3, Iwamoto-cho 2-chome, Chiyoda-ku, Tokyo		03-3865-1378
		加入電信番号:
■ (■名): 日本国 JAPAN		
この個に配配した者は、次の	(BA): 日本国 JA]	PAN
	くすべての指定国 米国のみ	追記標に記載した指定国
第 皿 間 その他の出願人又は発明者 氏名(名称) 及びあて名:(姓・名の順に記載; 法人以公式の完全な名称を記載;	**************************************	
野村 豊	の (石は郵便書号及び国名も配取)	この欄に記載した者は 次に該当する:
NOMURA Yutaka		出願人のみである。
〒 278-0011		\$7 strike t 17 acres per acres as
日本国千葉県野田市三ツ堀832-113		─────────────────────────────────────
832-113, Mitsubori, Noda-shi, Chiba, 278-0011	Ianan	発明者のみである。 (ごこだし印をは) カナキ
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Japan	に政策に盟奏せなたらきり
355 (BA): 日本国 JAPAN	t所 (国名): 日本国 JA	P A N
この間に記載した者は、次の すべての指定国 米国を除く		
▼ その他の出版人又は発明者が続葉に記載されている。	・ すべての指定国 V 米国のみ	追記欄に記載した指定国
第 № 棚 代理人又は共通の代表者、通知の	あて名	*
くに記載された者は、国際機関において出職人のために行動する:	[V] /*== ;	共通の代表者
名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載; 法人は公式の完全な名称を記載; そ 7 4 6 7 弁理十 柳川 泰里	こて名は野便書号及び国名も記載)	電話番号:
7 4 6 7 弁理士 柳川 泰男 YANAGAWA Yasuo		03-3358-1798
		ファクシミリ番号:
〒160-0004 日本国東京都新宿区四谷 ミツヤ四谷ビル8階	2 - 1 4	
		03-3358-0848
Mitsuya-Yotsuya Bldg. 8F., 2-14, Yotsuya, Shinju 160-0004 Japan	ku-ku, Tokyo,	加入電信番号:
代理人又は共通の代表者が選任されておらず、上紀仲内に特に通知が送付され 式PCT/RO/101(第1用紙)(1997年1月,再版1998年1月)	るあて名を記載している場合は、レ印を付す	
□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□		

第皿棚の続き その他の出願人又は	発明者	÷			
この技術を使用しない。	t # # O.	概を顧客に含めなり	いこと		
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載:法人は公式の完全なる	8# ÷E# ; 2	て名は影響事事及	(四名 6 紀報)		この個に記載した者は、
高橋 俊弘					次に該当する:
TAKAHASHI Toshihiro					出版人のみである。
= 3 4 1 - 0 0 0 3					─────────────────────────────────────
日本国埼玉県三郷市彦成4丁目1-6-	505				
1-6-505, Hikonari 4-chome, Misato-shi, Sa	iitama, 3	41-0003 Jap	an		発明者のみである。 (ここだレ胆を付したととは、以下に配入しないこと
BB (BA): 日本国 JAPAN		住所(国名):	 3本国	J A P	A N
この個に記載した者は、次の 投定因についての出題人である: すべての特定因	米国を除く	すべての指定国	[₹7] ±m/		道記欄に記載した指定国
氏名(名称)及びるて名:(姓・名の順に記載:法人は公式の完全な名	徐を記載; お	て名は郵便書号及び	国名も記載)		この個に記載した者は
吉野 康		,		1	大に放当する:
YOSHINO Yasushi					出職人のみである。
〒 2.74−0072					☑ 出職人及び発明者である。
日本国千葉県船橋市三山9丁目21-7				ĺ	
21-7, Miyama 9-chome, Funabashi-shi, Chi	iba, 274-	0072 Japan			発明者のみである。 (ごこにレ印を付したとき は、以下に記入しないこと
BB (B2): 日本国 JAPAN	ŧ	生所(国名): 日	本国 〕	I A P A	A N
この側に記載した者は、次の 指定因についての出題人である: すべての指定図	米国を除くす	べての指定国	▽ 米国の	<u>م</u>	追記欄に記載した指定国
御定国についての出題人である: すべての指定国 氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載; 法人は公式の完全な名称	を記載; あて	名は郵便番号及び	型名も記載)	15	の側に記載した者は、に該当する:
西岡 浩一郎			• .	٦	
NISHIOKA Koichiro				۱	出版人のみである。
7 3 4 4 - 0 0 6 5				10	V 出職人及び発明者である。
日本国埼玉県春日部市谷原1-11-4-					When he are a second
1-11-4-502, Yahara, Kasukabe-shi, Saitama	, 344-00	65 Japan			発明者のみである。 (ここにレロを付したとき は、以下に記入しないこと)
OME (BES): 日本国 JAPAN	住	所 <i>(国名)</i> : E	日本国	JAP	AN
定国についての出版人である: すべての指定国 : 3名 (名称) 及びあて名: (姓・名の頃に記載; 法人は公式の完全な名称:	米国を除くす	べての指定国	▽ 米国の	ъ [追記欄に記載した指定国
(A) 自己是此起歌;在人以公式の完全な名称。	を記載 ; あて.	名は鄭便書号及び国	名も記載)	この 次	D欄に記載した者は、 に該当する:
					出願人のみである。
					山原人のみである。
					出職人及び発明者である。
				-	免明者のみである。
					一 (正设年上盟美世长杰 5 多)
	往刃	fi (国名):			
D欄に記載した者は、次の 支国についての出版人である: すべての指定国 米		ての指定団	米国のみ		
その他の出職人又は発明者が他の統策に記載されている。					追記欄に記載した指定国

しつの口にレ印を付すこと)。
TOUR VERTER).
ET Gambia, KE 7=7 Kenya, L S Lyl Lesotho,
The second of th
フゼルバイジャン Azerbaijan B Y ベラルーシ Belarus
M D モルドヴァ Republic of Moldova, R U ロシア連
M D モルドヴァ Republic of Moldova, R U ロシア海 アメニスタン Turkmenistan、 及びユーラシア特許条約と特許協力条
B ベルギー Belgium C H and L I スイス及びリヒ
B ベルギー Belgium、C H and L I スイス及びリヒュ D K デンマーク Demark、B S スペイン Spain、F
D K デンマーク Demark, B S スペイン Spain, F ed Kingdom, G R キリシャ Greece, I E アイルランド
ed lingdom, GR ギリシャ Greece, IP アイルランド rs. MC モナコ Monaco, NIL オランダ Metherlands,
B J ベニン Benin, C F 中央アフリカ Central Africa C M カメルーン Cameroon, G A ガボン Gabon,
CM カメルーン Cameroon, GA ガボン Gabon, Mauri tania, NE ニジェール Niger,
Mauritania。 IV II: ニジェール Niger. - Togo, 及びアフリカ知的所有権機構と特許協力条約の維約国で2
•••••••••••••••••••••••••••••••••••••••
・U ルクセンブルグ Luxembourg
TT PIM
ID モルドヴァ Republic of Moldova
CONFIT REPUBLIC OF MOLGOVA
しら マダガスカル Madagascar
【 K マケドニア旧ユーゴスラヴィア The former Yugoslav Repub
of Macedo
N モンゴル Mongolia
W マラウイ Malawi
ス メモシコ Mexico
O ノールウェー Normay
Z ニュー・ジーランド New Zealand
T. #-5 V K Poland
L #-5v Poland
1 KW F D W Portugal
し ルーマニア Komania
U ロシア連邦 Russian Federation
D スーダン Sudan
兄 スウェーデン Sweden
ピースウェーデン Sweden G- シンガポール Singapore
T TREE TO CLOSE
I スロヴェニア Slovenia
K スロヴァキア Slovakia
L シエラレオネ Sierra Leone
J タジキスタン Tajikistan
M トルクメニスタン Turkmenistan
TO Last today
R NJ Turkey
T トリニダード・トバゴ Trinidad and Tobago
A ウクライナ Ukraine
CF ワカンタ Uganda
S 米国 United States of America
7 カイベもッカン Unit 1.1 1
Z ウズベキスタン lbzbekistan
マーフィエトナム Viet Nam
ローコスッピア Yugoslavia
₩ ジンパブエ Zimbabwe
- OH-CONCINENT
、この様式の施行伎に特許協力条約の締約国となった国を指定(B めに)するためのものである
1る全ての国の指定を行う。
する前にその確認がなされない指定は、この期間の経過時に、出版 運知の使用と復宿手動料が75mmの表現である。
する制にその確認がなされない指定は、この期間の経過時に、出順
)も前にその確認がなされない指定は、この期間の経過時に、出版 週知の便出と指定手数何及び確認手数料の納付からなる。この確認
+ 7 45

			-	
主張	他の優先権の主張(先の出	間)が这記憶に記載	きれている	
注張する				
先	он ≡ он ≡ п	T		
	(日. 月. 年)	先の出版	の出職番号	先の出版を受理した官庁 (広域出版文は国際)
N O	4 0 0 0 7	平成 9 年	 =特許願	題の場合のみ記入)
	7.0 9.9 7	第257	538号	
			•	-
際出版の受理官庁	'(日本国特許庁)で象行される!	4A71 7 000		
関のうち、次の(◆ことを、毎日本)	かくの季音のものについては、は	B を できる	* 	「国際出願に添付するときは、と
E模制]	7(日本國科計/70長日)に対し	、て請求している。	(1)	
SA) a) 資料	T. S. A.		
		海に実施又は耐収さ	J <u>P</u> されており、可能な関か	当体理本のは果た人ののです。
TO OF THE PARTY		駅)又は脱速する数	連輯求を表示すること	により、当該先の調査又は請求
	出點日(日,月、年)		出腦番号	
				•
	この国際出題には、以下にチ	エックした書類が松	付されている.	
	1. 図 別個の配名押印さ	れた委任状 5		£
66tx	2. 包括委任状の写し			•
5 枚	3. 配名押印(署名) @	の説明書		
1 t x	1			1座への振込みを証明する書面
*	()の番号を記	なする):		
		7.	口ではずる	グノ又はアミノ酸配列リスト
76枚	1	8.	▼ その他 (例えな	。 《伊先権書類送付請求書と具 る》:
			三 尼树	8):
			一	與达 何請求書
· 🗵	を提示する (図面がある場合)			
大に押印する。				
•				
	川 寿			
	川泰	男		
	川泰	男		
	川泰	男		
柳				
	川 泰 —— 奥 理官庁 8			
柳	—— 安理官庁			2. 劉西
本別 実際の受理の日 補充する書類又は	受理官庁間			
東京の受理の日 補充する書類又は 実際の発理の日	受理官庁 の			2. 図面 受理された
柳	受理官庁 の			
東原の受理の日 補充する書類又は 実際の受理の日(く必要な補完の期	受理(含) 分配 図面であって 町正日) 間内の受理の日	己入橌 ——		受理された
東京の受理の日 補充する書類又は 実際の発理の日	受理(含)庁間 図面であって 打正日) 間内の受理の日	己人相語・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	、国際調査機関に	
東原の受理の日 補充する書類又は 実際の受理の日(く必要な補完の期	受理(名)庁名 図面であって 打正日) 間内の受理の日 「P 名. 」 調査	己.入. 桁値	、国際調査機関にない	
東原の受理の日 補充する書類又は 実際の受理の日(く必要な補完の期	受理(含)庁間 図面であって 打正日) 間内の受理の日	己.入. 桁値	、国際調査機関に	
	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	生 列及	主 子孫	# 注意

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

 u	

United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Date of mailing (day/month/year)

21 April 1999 (21.04.99)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/JP98/03983	Applicant's or agent's file reference YY-7356
International filing date (day/month/year) 04 September 1998 (04.09.98)	Priority date (day/month/year) 04 September 1997 (04.09.97)
Applicant	
NOMURA, Yutaka et al	

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	02 April 1999 (02.04.99)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
1	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Sean Taylor

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

PCT

E P (US) 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 YY-7356	今後の手続きについては、国際調査 及び下記	報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 15を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP98/03983	国際出願日 (日.月.年) 04.09.98	優先日 (日.月.年) 04.09.97
出願人 (氏名又は名称) 日 本	ケミファ株式会社	
国際調本機則が作出したこの国際制	本和生な社体を規則等41条(DCT)	

出願人 (氏名又は名称)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
F	日本ケミファ株式会社
国際調査機関が作成したこのこの写しは国際事務局にも近	D国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 E付される。
この国際調査報告は、全部で	・ <u>7</u> ページである。
□ この調査報告に引用され	た先行技術文献の写しも添付されている。
1. 請求の範囲の一部	3の調査ができない(第 I 欄参照)。
2. 菜 発明の単一性が欠	如している(第Ⅱ欄参照)。
3. □ この国際出願は、 査を行った。	ヌクレオチド及び/又はアミノ酸配列リストを含んでおり、次の配列リストに基づき国際調
□ この国際出願と	共に提出されたもの
□ 出願人がこの国	際出願とは別に提出したもの
□ しかし、出	願時の国際出願の開示の範囲を越える事項を含まない旨を記載した書面が添付されていない
この国際調査機	関が書換えたもの
4. 発明の名称は	X 出願人が提出したものを承認する。
	□ 次に示すように国際調査機関が作成した。
5. 要約は	X 出願人が提出したものを承認する。
	第Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約費とともに公表され	ろ図け
	□ 出願人が示したとおりである。
	出願人は図を示さなかった。
	本図は発明の特徴を一層よく表している。

様式PCT/ISA/210 (第1ページ) (1992年7月)

国際調本基	生

第1欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの1の続き)
法第8条 成しなか	条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1.	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. []	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの2の続き)
	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
- 8 5,	求項 $1-5$, 9, 10 の発明の化合物は公知のものであり、その発明概念は、請求項 6 , 11 , 12 の発明の新規な化合物という概念と異なるものであるから、請求項 $1-9$, 10 の発明と請求項 $6-8$, 11 , 12 の発明は単一の一般的な発明概念を形成しると認めることはできない。
,1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07D303/48, 405/12, 409/12, A61K31/335, 31/495, 31/38, 31/415, 31/44// (C07D405/12, 213:00, 303:00) (C07D409/12, 303:00, 333:00) (C07D405/12, 235:00, 303:00)

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C16 C07D303/48, 405/12, 409/12, A61K31/335, 31/495, 31/38, 31/415, 31/44// (C07D405/12, 213:00, 303:00) (C07D409/12, 303:00, 333:00) (C07D405/12, 235:00, 303:00)

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CA (STN) REGISTRY (STN)

lc. 関連すると認められる文献

用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO, 97/26881, A1 (HITACHI CHEMICAL CO.,LTD.)	1-5, 9, 10
A	31. 7月. 1997 (31. 07. 97) ファミリーなし	6-8
X	EP, 771565, A (SENJU PHARMCEUTICAL CO.,LTD) 07.	1-5, 9, 10
A	5月. 1997 (07. 05. 97)	6-8
X	WO, 97/03060, A1 (千寿製薬株式会社) 30. 1月.	1-5, 9, 10
A	1997 (30. 01. 98) & EP, 838460, A	6-8
X A	JP, 8-325282, A (日本ケミファ株式会社) 10. 12月. 1996 (10. 12. 96) &WO, 9630378, A1 【130】、【131】	

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 25.11.98	国際調査報告の発送日 08.12.98
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 浮音 4 C 9 2 8 4 対項 下 2 合一 、
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3453

•			
	国際調査報告 国際出願番号 РС	T/JP98	/03983
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所	「の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	JP,8-73352,A(大正製薬株式会社)19.3 1996(19.03.96)ファミリーなし	月.	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 8-104683, A (武田製薬株式会社) 23. 1996 (23.04.96) & EP, 655447, A 5556854, A	4月. &US,	1-5, 9-11 6-8
X A	JP,6-336428,A(武田製薬株式会社)06. 1994(06.12.94)ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 6-172211, A (ザ・マクリーン・ホスピタ/ ポレイション) 21. 6月. 1994 (21. 06. 94) EP, 580161, A	ル・コー	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 4-139182, A (大正製薬株式会社) 13. 1992 (13. 05. 92) &WO, 9206090, EP, 555479, A&US, 5281717, A	5月. A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 3-72478, A (大正製薬株式会社) 27. 3, 1991 (27. 03. 91) & EP, 407017, A 5068354, A	月. &US,	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 2-304075, A (大正製薬株式会社) 17. 1990 (17. 12. 90) ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-310823, A (日本ケミファ株式会社) 12月. 1988 (19. 12. 88) ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-264525, A (日本ケミファ株式会社) 11月. 1988 (01. 11. 88) ファミリーなし		1–5, 9, 10 6–8
X A	JP, 63-275575, A (日本ケミファ株式会社) 11月. 1988 (14. 11. 88) ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-275576, A (日本ケミファ株式会社) 11月. 1988 (14. 11. 88) ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 63-183531, A (日本ケミファ株式会社): 7月. 1988 (28. 07. 88) ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 58-126879, A(日本ケミファ株式会社): 7月. 1983 (28. 07. 83) ファミリーなし		1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 57-169478, A (日本ケミファ株式会社) 10月. 1982 (19. 10. 82) &DE, 32128 A&FR, 2503709, A&GB, 2098204, &&US, 4507297, A&US, 4596803, A	882, 1	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 57-72913, A (日本ケミファ株式会社) 075月. 1982 (07.05.82) ファミリーなし	1	1-5, 9, 10 6-8

JP, 55-115878, A (大正製薬株式会社) 06. 9月. 1980 (06. 09. 80) &DE, 3000628, A&GB, 2046730, A&FR, 2450256, A&US, 4382889, A

1-5, 9, 106-8

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1992年7月)

X



C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	JP, 55-35012, A (大正製薬株式会社) 11.3月. 1980 (11.03.80) ファミリーなし	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 53-108936, A (大正製薬株式会社) 22. 9月. 1978 (22. 9月. 78) & DE, 2809036, A & FR, 2382447, A & GB, 1595168, A & US, 4393228, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	JP, 53-108923, A (大正製薬株式会社) 22. 9月. 1978 (22. 9月. 78) &DE, 2809036, A& FR, 2382447, A&GB, 1595168, A&US, 4393228, A	1-5, 9, 10 6-8
X A	YAMAMOTO, Atsushi et al, Binding Mode of CAO74, a specific irrevarsible inhibitor, to bovine cathepsin B as determined by x-ray crystal analysis of the complex, J. Biochem., 1997 May, Vol. 121, No. 5, pp. 974-977	1-5, 9, 10 6-8
X A	FENG, Ming-Hsiang et al, The binding mode of an E-64 analog to the active site of cathepsin B, Protein Engineering, 1996, Vol. 9, No. 11, pp. 977-986	1-5, 9, 10 6-8
XA	TURK, D. et al, Crystal Structure of Cathepsin B Inhibited with CAO30 at 2.0-A Resolution: A Basis for the Design of Spesific Epoxysuccinyl Inhibitors, Biochemistry, 1995, Vol. 34, No. 14, pp. 4791-4797	1-5, 9, 10 6-8
X A	KORN, Andreas et al, A Convenient Synthesis of Optically Pure (2R, 3R)-2, 3-Epoxysuccinyl-Dipeptides, Tetrahedron, 1994, Vol. 50, No. 28, pp. 8381-8392	1-5, 9, 10 6-8
X A	IKEDA, Hisao et al, A PROTEASE INHIBITOR, NCO-700, IMPROVES THE CONTRACTILE FUNCTION IN STUNNED CANINE MYOCARDIUM, Japanese Circulation Journal, 1994, Vol. 58, No. 9, PP. 713-719	1-5, 9, 10 6-8
X A	HILL, Peter A. et al, Inhibition of Bone Resorption by Selective Inactivators of Cysteine Proteinases, Journal of Cellulara Biochemistry, 1994, Vol. 56, No. 1, pp. 118-130	1-5, 9-11 6-8
X A	INUBUSHI, Tomoko et al, Specific Assay Method for the Activities of Catepsin L-Type Cysteine Proteinases, J. Biochem, 1994, Vol. 116, No. 2, pp. 282-4	1-5, 9, 10 6-8
X A	BUTTLE, David J. et al, INHIBITION OF CARTILAGE PROTEOGLYCAN RELEASE BY A SPECIFIC INACTIVATOR OF CATHEPSIN B AND AN INHIBITOR OF MATRIX METALLOPROTEINASES, ARTHRITIS & RHEUMATISM, 1993, Vol. 36, No. 12, pp. 1709-1717	1-5, 9, 10 6-8
X A	Buttle, David J. et al, CA074 Methyl Ester: A proinhibitor for Intracellular Cathepsin B, ARCHIVES OF BIOCHEMISTRY AND BIOPHYSICS, 1992, Vol. 299, No. 2, pp. 377-380	1-5, 9, 10 6-8
X A	Gour-Salin, Barbara J. et al, Epoxysuccinyl Dipeptides as Selective Inhibitors of Cathepsin B, J. Med. Chem., 1993, Vol. 36, No. 6, pp. 720-5	1-5, 9, 10 6-8



C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 、	関連する 請求の範囲の番号
X A	YAMAMOTO, Atsushi et al, Crystallization and Preliminary X-ray Study of the Cathepsin B Complexed with CAO74, a Selective Inhibitor, J. Mol. Biol., 1992, Vol. 227, No. 3, pp. 924-4	1-5, 9, 10 6-8
X A	OHSHITA, Takeyuki et al, Effects of selective inhibition of cathepsin B and general inhibition of cysteine proteinases on lysosomal proteolysis in rat liver <i>in vivo</i> and <i>in vitro</i> , Eur. J. Biochem., 1992, Vol. 209, No. 1, pp. 223-31	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAWATARI, Takeo et al, Novel epoxysuccinyl peptides. A selective inhibitor of cathepsin B, in vivo, FEBS Lett., 1991, Vol. 280, No. 2, pp. 311-15	1-5, 9, 10 6-8
X A	MURATA, Takeo et al, Novel epoxysuccinyl peptides. A selective inhibitors of cathepsin B, in vivo, FEBS Lett., 1991, Vol. 280, No. 2, pp. 307-11	1-5, 9, 10 6-8
X A	桜井 文雄 等、チオールプロテアーゼ阻害による再灌流障害の抑制ー大再灌流心を用いてー、北関東医学、1991、第41巻、第1号、第33-50頁	1-5, 9, 10 6-8
X A	ICHIHARA, Kazuo et al, Effect of NCO-700, an inhibitor of protease, an lysosomal rupture in the ischemic myocardium, J. Pharm., 1991, Vol. 80, No. 3, pp. 252-4	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAKANO, Hideyuki et al, Platelet Aggregation Induced by Platelet-Activating Factor Is Suppressed by Cystine Protease Inhibitor, BIOCHEMICAL MEDICINE AND METABOLIC BIOLOGY, 1991, Vol. 45, No. 1, pp. 41-47	1-5, 9, 10 6-8
X A	TAWARA, K. et al, Effect of NCO-700, an Inhibitor of thiol protease, on reactive oxygen production by chemotactic peptide-stimulated rabbit peripheral granulocytes, Experimentia, 1988, Vol. 44, No. 4, pp. 346-7	1-5, 9, 10 6-8
X A	HASHIMOTO, Keitaro, CORRELATION BETWEEN THE ANTIARRHYTHMIC EFFECTS OF DRUGS ON EXPERIMANTAL VENTRICULAR ARRHYTHMIC AND THEIR CELLULAR ELECTROPHYSIOLOGICAL EFFECTS, Excerpta Med., 1987, Vol. 750 (Pharmacology), pp. 497-500	1-5, 9, 10 6-8
	Chem. Abstr., Vol. 107, 1987, the abstract No. 17480, HASHIMOTO, K. et al, Antiarrhythmic effects of possible anti-ischemic drugs, Pharmacol. Res. Pract., Proc. Congr. Hung. Pharmacol. Soc., 4th, Meeting Date 1985, Vol. 1, pp. 25-31	1-5, 9, 10 6-8
A	HASHIMOTO, Keitaro et al, Antiarrhythmic Effects of Possible Anti-Ischemic Drugs, Yamanashi Med. J., 1986, Vol. 1, No. 1 pp. 1-10	1-5, 9, 10 6-8
A	TOYO-OKA, T. et al, Temporary Salvage of Ischemic Myocardium by the Protease Inhibitor Bis[ethyl(2R, 3R)-3-[(S)-methyl-1-[4-(2,3,4-tri-methoxy-phenyl-methyl)piperazine-1-ylcarboxyl]but yl-carbonyl]oxiran-2-carboxylate]sulfate, ArzeimForsche, 1986, Vol. 36, No. 4, pp. 671-5	1-5, 9, 10 6-8



C	(続き).	関連すると認められる文献	
	用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する
	X	TOYO-OKA, T. et al, Suppression of Myocardial Protein Degradation by the Protease Inhibitor Bis[ethyl(2R, 3R)-3-[(S)-methyl-1-[4-(2, 3, 4-tri-methoxy-phenyl-methyl)piperazine-1-ylcarboxyl]butyl-carbonyl]oxiran-2-carboxylate]sulfate under Hypoxia, ArzeimForsche, 1986, Vol. 36, No. 2, pp. 190-3	請求の範囲の番号 1-5, 9, 10 6-8
	X A	SASHIDA, Hiroshi et al, INHIBITION WITH NCO-700, A PROTEASE INHIBITOR OF DEGRADATION OF CARDIC MYOFIBRILLAR PROTEINS DURING ISCHEMIA IN DOGS, Biochemical Pharmacology, 1985, Vol. 34, No, 21, pp. 3875-3880	1-5, 9, 10 6-8
	X A	HAGA, Naomi, Effect of NCO-700, an Inhibitor of Protease, on Myocardial pH Decreased by Coronary Occlusion in Dogs, Pharmacology, 1985, Vol. 31, No. 4, pp. 208-217	1-5, 9, 10 6-8
	X A	HARA, Kaoru et al, Inhibition of calsium-activated neutral protease of monkey cardiac muscle by epoxysuccinic acid derivatives, Biomedical Research, 1983, Vol. 4, No. 1, pp. 121-124	1-5, 9, 10 6-8
	X A	TOYO-OKA, Teruhiko et al, Reduction of Experimentally Produced Acute Myocardial Infarction Size by a New Synthetic Inhibitor, NCO-700, Against Calcium-Activated Neutral Protease, Jpn. Heart J., 1982, Vol. 23, No. 5, pp. 829-834	1-5, 9, 10 6-8
	X A	TAMAI, Masaharu et al, Relationship between Structure and Papain Inhibitory Activity of Epoxysuccinyl Amino Acid Derivatives, Agric. Biol. Chem., 1981, Vol. 45, No. 3, pp. 675-679	1-5, 9, 10 6-8
	X A	Chem. Abstr., Vol. 93, 1980, the abstract No. 239854, HANADA, Kazunori et al, A specific thiolprotease inhibitor, E-64 and its derivatives, Pept. Chem., 1980, Volume Date 1979, 17th, pp. 31-6	1-5, 9, 10 6-8
			·
			٠
			·
	1		
			•

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D	10	DEC 1	1999
15/1927	<u> </u>	a.	C

出願人又は代理人 の書類記号 YY-7356	今後の手続きについては、国際予備審査報告 IPEA/416	ちの送付通知(様式PCT/ ら)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP98/03983		優先日 日.月.年) 04.09.97
	48, 405/12, 409/12, A61K31/335, 31/495, 31/3 303:00, 333:00) (C07D405/12, 235:00, 303:00)	
出願人 (氏名又は名称) 日	本ケミファ株式会社	
1. 国際予備審査機関が作成したこの国		「36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙	を含めて全部で3 ページカ	26なる。
3. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。	
I X 国際予備審査報告の基礎		
Ⅱ □ 優先権		
Ⅲ Ⅲ 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性についての国際予備審査報告	の不作成
IV 開発明の単一性の欠如	•	·
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	る新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に	こついての見解、それを裏付けるため
VI ある種の引用文献		
VII 国際出願の不備		
Ⅷ 国際出願に対する意見		
	,	
国際予備審査の請求書を受理した日 02.04.99	国際予備審査報告を作成 29.	艾した日 11.99
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官(権限の	ある職員) 4C 9284

電話番号 03-3581-1101 内線

3 4 5 2

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP98/03983

1. 国際予備審査報告の基礎	
	F成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 告書において「出願時」とし、本報告書には忝付しない。
出願時の国際出願書類	
X 明細書 第 1-66 ページ 明細書 第 ページ 明細書 第 ページ	国際予備審査の請求事と共に提出されたもの
X 請求の範囲 第 2-5 項、 請求の範囲 第 1,10-21 項、 請求の範囲 第 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
図面 第	/図、 出願時に提出されたもの /図、 国際予備審査の請求審と共に提出されたもの /図、 付の書簡と共に提出されたもの
明細書の配列表の部分 第 ページ 明細書の配列表の部分 第 ページ 明細書の配列表の部分 第 ページ	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか	2、この国際出願の言語である。
上記の書類は、下記の言語である 部 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b) PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.)にいう翻訳文の官語
□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルデ □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時に 書の提出があった	
4. 補正により、下記の書類が削除された。	ページ/図 ・ 補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら 成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP98/03983

見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲 	1-5, 10-21	
進歩性(IS) ·	請求の範囲	1-5, 10-21	· · · ·
	請求の範囲		無
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-5, 10-21	
・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・			
国際調査にあげられた文献し	こは、請求の範囲記載	战の式(1)において】	C¹とY²とカ
-緒になって=Oを表すものに 見の治療薬、関節炎の治療薬が)-21に記載された発明は、	こ相当する化合物、該	後化合物を有効成分とし	、て含む骨タタ
っのは削除されているから、_	上記国際調査報告にあ	こあげられた文献に記載 らげられた文献に記載さ	えされている られておら
*、また、これらの文献から[目明なものでもない。		
	•		
		,	

12の複素環基、または炭素原子数が $3\sim12$ の複素環基と炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)であり; Y^1 は、ヒドロキシル基、炭素原子数 $1\sim6$ のアルコキシ基、アセトキシ基、または炭素原子数が $6\sim20$ のアリール基と炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基からなるアラルキルオキシ基であり;そして Y^2 は、水素原子または炭素原子数が $1\sim10$ のアルキル基である;なお、上記 $R^1\sim R^4$ の各アリール基および各複素環基は、炭素原子数が $1\sim6$ のアルキルアミノ基、合計炭素原子数が $2\sim12$ のジアルキルアミノ基、炭素原子数が $1\sim6$ のアルキルアミノ基、合計炭素原子数が $1\sim6$ のアルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数が $1\sim6$ のアルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数が $1\sim6$ のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基、炭素原子数が $1\sim6$ のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ 0のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ 0のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ 0のアルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ 0のアルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ 0のアルキルアミノカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が $1\sim6$ 0のアルキルアミノカルボニル基、アミジノ基、およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有していてもよい]。

- 2. 式(1)の R^1 が、水素原子または炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基である請求の範囲第1項に記載のエボキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 3. 式(1)の R^2 が、炭素原子数が $1\sim 6$ のアルキル基、フェニル基、もしくはベンジル基である請求の範囲第1項もしくは請求の範囲第2項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 4. 式(1)の R^3 が、水素原子または炭素原子数が $6\sim 20$ のアリール基である請求の範囲第1乃至3項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 5. 式(1)のXが、-O-である請求の範囲第1乃至4項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。

請求の範囲

1. (補正)下記式(1)で表わされるエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩:

$$\begin{array}{c|ccccc}
H & O & R^2 \\
\hline
 & N & Y^1 \\
\hline
 & N & Y^2 \\
\hline
 & O & R^3 & (1)
\end{array}$$

[上記の式において、R¹は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、 炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアルキニル基、 炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素 原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3~12の 複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアル キル基とからなる複素環アルキル基であり;R²は、炭素原子数が1~10のア ルキル基、炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアル キニル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリー ル基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり;R³は、水素原子、炭素 原子数が $1\sim10$ のアルキル基、炭素原子数が $2\sim10$ のアルケニル基、炭素原 子数が2~10のアルキニル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子 数が6~20のアリール基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラル キル基、炭素原子数が3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素 環基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基であり;X は、-O-または $-NR^4-$ (R^4 は、水素原子、炭素原子数が $1\sim10$ のアルキ ル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基 と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3~

- 6. (削除)
- 7. (削除)
- 8. (削除)
- 9. (削除)
- 10. (補正) 生理学的に許容できる塩がアルカリ金属塩である請求の範囲第1乃至5項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体の生理学的に許容できる塩。
- 11. (補正)請求の範囲第1乃至5項もしくは第10項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む骨疾患の治療薬。
- 12. (補正)請求の範囲第1乃至5項もしくは第10項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む関節炎の治療薬。
- 13. (追加)下記式(1)で表わされるエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩:

[上記の式において、R'は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、 炭素原子数が2~10のアルケニル基、炭素原子数が2~10のアルキニル基、 炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素 原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が3~12の 複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1~6のアル キル基とからなる複素環アルキル基であり;R²は、イソブチル基またはイソプ ロピル基であり; R³は、水素原子、または炭素原子数が6~20のアリール基 $; X は、-O-または-NR^4-(R^4 は、水素原子、炭素原子数が<math>1\sim 10$ のア ルキル基、炭素原子数が6~20のアリール基、炭素原子数が6~20のアリー ル基と炭素原子数が1~6のアルキル基とからなるアラルキル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である)であり;Y¹は、OR5 (R⁵は、水素原子、炭素原子数が1~10のアルキル基、炭素原子数が6~2 0のアリール基、炭素原子数が6~20のアリール基と炭素原子数1~6のアル キル基とからなるアラルキル基、炭素原子数2~20のアシル基、炭素原子数が 3~12の複素環基、または炭素原子数が3~12の複素環基と炭素原子数が1 ~6のアルキル基とからなる複素環アルキル基である);そしてY²は水素原子 であり;なお、上記R⁵のアルキル基は、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子 数が1~6のアルキルアミノ基、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミノ 基、炭素原子数が1~6のアルコキシ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~7 のアルコキシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルア ・ミノカルボニル基、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル基、 およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有して いてもよく、また上記R¹、R³、そしてR5の各アリール基および各複素環基は、 炭素原子数が1~6のアルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、炭素原子数が1 ~6のアルキルアミノ基、合計炭素原子数が2~12のジアルキルアミノ基、炭 素原子数が1~6のアルコキシ基、ハロゲン原子、炭素原子数が1~6のハロア ルキル基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、炭素原子数が2~7のアルコ キシカルボニル基、カルバモイル基、炭素原子数が2~7のアルキルアミノカル

ボニル基、合計炭素原子数が3~13のジアルキルアミノカルボニル基、アミジノ基、およびグアニジノ基からなる群より選ばれる一もしくは二以上の置換基を有していてもよい]。

- 14. (追加)式(1)の R^1 が、水素原子または炭素原子数が $1\sim6$ のアルキル基である請求の範囲第13項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 15. (追加)式(1)のXが、-O-である請求の範囲第13項もしくは第1 4項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩。
- 16. (追加) 生理学的に許容できる塩がアルカリ金属塩である請求の範囲第13乃至15項のうちのいずれかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体の生理学的に許容できる塩。
- 17. (追加)請求の範囲第13至16項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む骨疾患の治療薬。
- 18. (追加)請求の範囲第13乃至16項のうちの何れかの項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む関節炎の治療薬。
- 19. (追加)下記の化合物のうちのいずれかであるエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩:
- (2S, 3S) 3 [[1 (S) ベンゾイル 3 メチルブチル] カルバモイル] オキシラン <math>-2 カルボン酸エチル;
- (2S, 3S) 3 [[1 (S) ベンゾイル 2 メチルプロピル] カルバモイル] オキシラン <math>- 2 カルボン酸エチル;

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (ベンゾイルアミノ) メチル<math>-3 - 3 チルブチル] カルバモイル] オキシラン-2 - 3 カルボン酸エチル;

(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (2 - メチル-2 - プロペニルオキシ) メチルー3 -メチルブチル] カルバモイル] オキシランー2 -カルボン酸エチル (2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (ヘキサノイルアミノ) メチルー<math>3 -メチルブチル] カルバモイル] オキシランー2 -カルボン酸エチル;

 $(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N-ペンジル-N-メチルアミノ) メチルー3-メチルプチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル; <math>(2S, 3S) - 3 - [[1 - (S) - (N- \wedge +) ル-N- \vee +)$ メチルー3-メチルプチル] カルバモイル] オキシラン-2-カルボン酸エチル。

- 20. (追加)請求の範囲第19項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む骨疾患の治療薬。
- 21. (追加)請求の範囲第19項に記載のエポキシコハク酸アミド誘導体またはその生理学的に許容できる塩を有効成分として含む関節炎の治療薬。

PATENT COOPERATION TREATY 5060 1624

Translation 1 508026 PCT
INTERNATIONAL PROPERTY.

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference YY-7356	FOR FURTHER ACTIO		tionofTransmittalofInternational Preliminary n Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No.	International filing date (day	/month/year)	Priority date (day/month/year)					
PCT/JP98/03983	04 September 1998		04 September 1997 (04.09.97)					
International Patent Classification (IPC) or n C07D 303/48, 405/12, 409/12, A 303:00)(C07D 409/12, 303:00, 3	.61K 31/335, 31/495, 31/3		14 // (C07D405/12, 213:00,					
Applicant	NIPPON CHEMIPHAI	R CO., LTD.						
and is transmitted to the applicant ac 2. This REPORT consists of a total of This report is also accompani	according to Article 36. 3 sheets, included by ANNEXES, i.e., sheets this report and/or sheets contact Administrative Instructions under the sheets contact and the sheets and the sheets are sheets.	ding this cover so of the description aining rectificated the PCT).	national Preliminary Examining Authority sheet. on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule					
This report contains indications relat	3. This report contains indications relating to the following items:							
I Basis of the report								
II Priority								
III Non-establishment o	of opinion with regard to nove	Ity, inventive st	ep and industrial applicability					
IV Lack of unity of inve	ention							
V Reasoned statement	under Article 35(2) with rega	rd to novelty, in	ventive step or industrial applicability;					
Contribute communications								
VII Certain defects in the international application VIII Certain observations on the international application								
VIII								
Date of submission of the demand	Date	of completion of	of this report					
02 April 1999 (02.04.	99)	29 No	vember 1999 (29.11.1999)					
Name and mailing address of the IPEA/JP	Auth	orized officer						
Facsimile No.	Teler	hone No.						



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP98/03983

I.	Basis	of the re	port	
1.	With	regard to	the elements of the international application:*	
		the inte	mational application as originally filed	
	\boxtimes	the desc	cription:	
		pages	1-66	, as originally filed
		pages		filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
	\square	the clair	ms:	
		pages		, as originally filed
		pages .	, as amended (together with any state	ment under Article 19
			1,10-21	
		pages .	, filed with the letter of	
	Ш	the drav	vings:	
		pages .		
		pages .	,·	filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
	\square	the seque	nce listing part of the description:	
		pages		, as originally filed
		pages	,	filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	
2.	With the in Thes	the language in which which is:		
	Ħ	_	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
		_	guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/
3.	With	regard minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application camination was carried out on the basis of the sequence listing:	ion, the international
		contain	ed in the international application in written form.	
		filed to	gether with the international application in computer readable form.	
		furnishe	ed subsequently to this Authority in written form.	
		furnishe	ed subsequently to this Authority in computer readable form.	
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond to cional application as filed has been furnished.	he disclosure in the
	Ш		stement that the information recorded in computer readable form is identical to the written rnished.	sequence listing has
4.		The am	endments have resulted in the cancellation of:	
			the description, pages	
			the claims, Nos. 6-9	
			the drawings, sheets/fig	
5.		This rep	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	oeen considered to go
	in thi		heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Arti as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain ame	
		,	ent sheet containing such amendments must be referred to under item I and annexed to this repo	rt.

International application No. PCT/JP 98/03983

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-5, 10-21	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-5, 10-21	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-5, 10-21	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Documents in the international search report disclose compounds corresponding to compounds represented by Formula (1) in the claims when Y¹ and Y² together represent =0, and to remedies for bone diseases and arthritis which include a said compound as an active ingredient. However, as amended, the inventions disclosed in Claims 1-5 and 10-21 exclude the compounds disclosed in the documents cited in the international search report, and therefore they are not disclosed in the abovementioned documents cited in the international search report, nor are they obvious from these documents.